

Powdox 500 mg/g

Toegelaten

- Doxycycline hyclate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Powdox 500 mg/g

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Fokkippen

Vleeskuikens

Vleesvarkens

fokkalkoenen

Vleeskalkoenen

Toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

580.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder voor gebruik in drinkwater

Wachttijd per toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater:

-

Fokkippen

- Meat and offal. 5 day
- Eggs. no withdrawal period

Eggs: Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption

-

Vleeskuikens

- Meat and offal. 5 day
- Eggs. no withdrawal period

Eggs: Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption

-

Vleesvarkens

- Meat and offal. 4 day

-

fokkalkoenen

- Meat and offal. 12 day
- Eggs. no withdrawal period

Eggs: Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption

-

Vleeskalkoenen

- Meat and offal. 12 day
- Eggs. no withdrawal period

Eggs: Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01AA02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Duitsland

Beschikbaar in:

Duitsland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Vetpharma Animal Health S.L.

Handelsvergunningsdatum:

5/12/2012

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Laboratorios Karizoo S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Vergunningsnummer:

401566.00.00

Datum toelatingswijziging:

22/02/2018

Rapporterende lidstaat:

Spanje

Procedurenummer:

ES/V/0177/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk Bulgarije Denemarken Duitsland Griekenland Hongarije Ierland
Italië Polen Portugal

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.