

Soludox 500 mg/g powder for use in drinking water for pigs and chickens

Autorizado

- Doxycycline hyclate

Product identification

Nome do medicamento:

Soludox 500 mg/g powder for use in drinking water for pigs and chickens

Soludox 500 mg/g proszek do podania w wodzie do picia dla świń i kur

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó oral

Withdrawal period by route of administration:

Via oral:

• **Chicken**

- Meat and offal. 3 dia

- Meat and offal. 9 dia

• **Pig**

- Meat and offal. 4 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ01AA02

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Polónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Eurovet Animal Health B.V.

Marketing authorisation date:

14/04/2004

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Eurovet Animal Health B.V.

Autoridade responsável:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número da autorização:

1420

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0167/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Dinamarca Hungria Lituânia Polónia

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: [*https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037685*](https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037685)