

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

Godkänd

- Doxycycline hyclate

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Tamhöns

Svin

### Administreringsväg:

Oral användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

### Läkemedelsform:

Oralt pulver

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Oral användning:**

•

**Tamhöns**

- Meat and offal. 3 dygn

- Meat and offal. 9 dygn

•

**Svin**

- Meat and offal. 4 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01AA02

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Nederländerna

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

### **Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

### **Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

### **Innehavare av godkännande för försäljning:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

### **Godkännandedatum:**

17/04/2012

---

### **Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

### **Ansvarig myndighet:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Godkännandenummer:**

REG NL 9612

---

### **Datum för ändring av godkännandestatus:**

28/01/2022

---

### **Referensmedlemsstat:**

Nederländerna

---

### **Procedurnummer:**

NL/V/0167/001

---

### **Berörda medlemsstater:**

Belgien Danmark Ungern Litauen Polen

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.