

Soludox 150 mg/g Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Ej
godkänd

- Doxycycline hyclate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Soludox 150 mg/g Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Soludox 150 mg/g Poeder voor gebruik in drinkwater

Soludox 150 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på engelska

Djurslag:

Duva

Svin

Burfågel

Tamhöns

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
150.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Pulver för användning i dricksvatten

Karenstid per administreringsväg:

Användning i dricksvatten:

-

Duva

- Meat and offal. no withdrawal period

Do not use in animals intended for human consumption

-

Svin

- Meat and offal. 12 dygn 12 days after cessation of the treatment

-

Tamhöns

- Meat and offal. 9 dygn 9 days after cessation of the treatment

- Egg. no withdrawal period

Do not use in animals laying eggs for human consumption

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01AA02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Belgien

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](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

Dechra Veterinary Products

Godkännandedatum:

19/01/1998

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Dechra Veterinary Products

Ansvarig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

25/01/2019

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet