

DOXINYL, 500 MG/G POWDER FOR USE IN DRINKING WATER FOR PIGS, CHICKENS AND TURKEYS

Godkänd

- Doxycycline hyclate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

DOXINYL, 500 MG/G POWDER FOR USE IN DRINKING WATER FOR PIGS, CHICKENS AND TURKEYS

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Kalkon

Svin

Tamhöns

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

577.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Pulver för användning i dricksvatten

Karenstid per administreringsväg:

Användning i dricksvatten:

-

Kalkon

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

Not for use in birds producing eggs for human consumption. Do not use within 4 weeks before the start of the laying period.

-

Svin

- Meat and offal. 4 dygn

-

Tamhöns

- Eggs. no withdrawal period

Not for use in birds producing eggs for human consumption. Do not use within 4 weeks before the start of the laying period.

- Meat and offal. 5 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01AA02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Grekland

Tillgänglig i:

Grekland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

Industrial Veterinaria S.A.

Godkännandedatum:

26/05/2021

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

aniMedica GmbH

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

aniMedica Herstellungs GmbH

Ansvarig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkännandenummer:

42693/27-05-2021/K-0242601

Datum för ändring av godkännandestatus:

26/05/2021

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0406/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Tjeckien Tyskland Grekland Ungern Italien Polen Portugal
Rumänien Slovakien Spanien

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

Dokumenter

Produktresumé

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

Bipacksedel

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

Gemensam fil för alla dokument

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

eu-puar-frv0406001-mr-rpe603-en.pdf