

Doxyveto 500 mg/g powder for use in drinking water/milk replacer for cattle, pig, chicken

Autorisiert

- Doxycycline hyclate

Product identification

Name des Arzneimittels:

Doxyveto-C 500 mg/g Powder for use in drinking water/milk

Doxyveto 500 mg/g powder for use in drinking water/milk replacer for cattle, pig, chicken

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Kalb, noch nicht wiederkäuend

Schwein

Huhn, zur Fleischproduktion

Legehennen

Verfügbar nur in [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch

Withdrawal period by route of administration: zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:

-

Kalb, noch nicht wiederkäuend

- Fleisch und Innereien. 7 Tag
- Milch. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 5 Tag
- Egg. no withdrawal period

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption

-

Legehennen

- Egg. no withdrawal period

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

-

Chicken (pullet future breeder)

- Fleisch und Innereien. 5 Tag
- Egg. no withdrawal period

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01AA02

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

V.M.D.

Marketing authorisation date:

29/01/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

V.M.D.

Zuständige Behörde:

The Veterinary Medicines Directorate

Zulassungsnummer:

Vm 19968/4005

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/08/2022

Referenzmitgliedstaat:

Belgien

Verfahrensnummer:

BE/V/0032/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Bulgarien Kroatien Frankreich Griechenland Ungarn Luxemburg Niederlande
Portugal Rumänien Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Generic of:

600000041233

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027316>