

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

Zugelassen

- Doxycycline hyclate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

DOXYVETO-C 433 MG/G POUDRE POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON / LE LAIT DE REMPLACEMENT POUR LES BOVINS, PORCINS ET POULETS

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Kalb, noch nicht wiederkäuend

Schwein

Huhn, zur Fleischproduktion

Legehenne

Verfügbar nur in spanisch dänisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch rumänisch finnisch schwedisch Norwegian

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

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

-

Legehenne

- 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 Veterinärkode (ATCvet-Code):

QJ01AA02

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Frankreich

Verfügbar in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

V.M.D.

Zulassungsdatum:

27/02/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

V.M.D.

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/2057747 6/2017

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/02/2018

Referenzmitgliedstaat:

Belgien

Verfahrensnummer:

BE/V/0032/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Bulgarien Kroatien Frankreich Griechenland Ungarn Luxemburg Niederlande
Portugal Rumaenien Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

Generic of:

600000041233

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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