

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Kalb, noch nicht wiederkäuend

Schwein

Huhn, zur Fleischproduktion

Legehennen

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 Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01AA02

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Kroatien

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:

14/03/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

V.M.D.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Zulassungsnummer:

UP/I-322-05/17-01/264

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/02/2026

Referenzmitgliedstaat:

Belgien

Verfahrensnummer:

BE/V/0032/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Bulgarien Kroatien Frankreich Griechenland Ungarn Luxemburg Niederlande
Portugal Rumänien 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

Etikettierung

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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.

Kombinierte Datei aller Dokumente

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