

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

Autorizado

- Doxycycline hyclate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros prerrumiantes
Porcino
Pollos de engorde
Gallinas ponedoras
Pollitas futuras reproductoras

Vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
500.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para administración en agua de bebida o en leche

Tiempo de espera por vía de administración:**Administración en agua de bebida o en leche:**

-

Terneros prerrumiantes

- Meat and offal. 7 Día
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption

-

Porcino

- Meat and offal. 8 Día

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 5 Día
- Egg. no withdrawal period

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

-

Gallinas ponedoras

- Egg. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 5 Día

-

Pollitas futuras reproductoras

- Meat and offal. 5 Día
- Egg. no withdrawal period

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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QJ01AA02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Croacia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

V.M.D.

Fecha de autorización de comercialización:

14/03/2018

Fabricante responsable de la liberación del lote:

V.M.D.

Autoridad responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número de autorización:

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

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/02/2026

Estado miembro de referencia:

Bélgica

Número de procedimiento:

BE/V/0032/001

Estados miembros afectados:

Bulgaria Croacia Francia Grecia Hungría Luxemburgo Países Bajos Portugal
Rumania; Rumanía España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Generic of:

600000041233

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.