

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

Autorisé

- Doxycycline hyclate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (pré-ruminant)

Porc

Poulet (poulet de chair)

Poulet (poule pondeuse)

Poulet (futur reproducteur)

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour administration dans l'eau de boisson/ le lait

Temps d'attente par voie d'administration:**Administration dans l'eau de boisson/ le lait:**

-

Bovin (pré-ruminant)

- Viande et abats. 7 day
- Lait. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption

-

Porc

- Viande et abats. 8 day

-

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 5 day
- Egg. no withdrawal period

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

-

Poulet (poule pondeuse)

- Egg. no withdrawal period

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

- Viande et abats. 5 day

-

Poulet (futur reproducteur)

- Viande et abats. 5 day
- Egg. no withdrawal period

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

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01AA02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Croatie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Médicaments vétérinaires génériques (article 18 du règlement (UE) 2019/6)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

V.M.D.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

14/03/2018

Site(s) de libération des lots du produit fini:

V.M.D.

Autorité responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numéro de l'autorisation:

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

Date de modification du statut de l'autorisation:

11/02/2026

État membre de référence:

Belgique

Numéro de procédure:

BE/V/0032/001

États membres concernés:

Bulgarie Croatie France Grèce Hongrie Luxembourg Pays-Bas Portugal
Roumanie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Generic of:

600000041233

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.