

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

Autorizzato

- Doxycycline hyclate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (preruminante)

Suino

Pollo (pollo da carne)

Pollo (gallina ovaiole)

Pollo (pollastra riproduttore)

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

500.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere/latte

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Somministrazione in acqua da bere/latte:**

-

Bovini (preruminante)

- carni e frattaglie. 7 giorno
- latte. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption

-

Suino

- carni e frattaglie. 8 giorno

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 5 giorno
- uova. no withdrawal period

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

-

Pollo (gallina ovaioia)

- uova. no withdrawal period

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

- carni e frattaglie. 5 giorno

-

Pollo (pollastra riproduttore)

- carni e frattaglie. 5 giorno
- uova. no withdrawal period

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

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01AA02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Croazia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda per generico (Articolo 18 del Regolamento (UE) 2019/6)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

V.M.D.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

14/03/2018

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

V.M.D.

Autorità responsabile:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numero di autorizzazione:

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

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

11/02/2026

Stato membro di riferimento:

Belgio

Numero di procedura:

BE/V/0032/001

Stati membri interessati:

Bulgaria Croazia Francia Grecia Ungheria Lussemburgo Paesi Bassi
Portogallo Romania Spagna

Disponibile solo 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

Documenti

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.