

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

Doxyveto-C 500mg/g por ivóvízbe/tejpótlóba keveréshez szarvasmarhák, sertések és háziatyúk részére A.U.V.

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (preruminante)

Suino

Pollo (pollo da carne)

Pollo (gallina ovaioia)

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:

Ungheria

Disponibile in:

Ungheria

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:

16/01/2018

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

V.M.D.

Autorità responsabile:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numero di autorizzazione:

3920/X/18 NÉBIH ÁTI

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/01/2018

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