

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

Registruotas

- Doxycycline hyclate

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

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

DOXYVETO-C 433 MG/G POUDRE POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON /
LE LAIT DE REMPLACEMENT POUR LES BOVINS, PORCINS ET POULETS

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Neatrajojantys veršeliai

Kiaulė

Broileris

Višta dedeklė

Vištaitė veisimui

Naudojimo būdas:

Įmaišyti į geriamąjį vandenį ar pieną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų
500.00 miligramai / 1.00 gram(s)

Vaisto forma:

Milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu ar pienu

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Įmaišyti į geriamąjį vandenį ar pieną:

-

Neatrajojančios vešėlios

- Skerdiena ir subproduktai. 7 d.
- Pienas. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 8 d.

-

Broileris

- Skerdiena ir subproduktai. 5 d.
- Kiaušinis. no withdrawal period

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

-

Višta dedeklė

- Kiaušinis. no withdrawal period

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

- Skerdiena ir subproduktai. 5 d.

-

Vištaitė veisimui

- Skerdiena ir subproduktai. 5 d.
- Kiaušinis. no withdrawal period

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

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos
(ATCvet) kodas:**

QJ01AA02

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Galima įsigyti:

France

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Generinio vaisto paraiška, pagal Reglamento (ES) 2019/6 18 straipsnį

Registruotojas:

V.M.D.

Rinkodaros leidimo data:

27/02/2018

Serijos išleidimo gamybos vietos:

V.M.D.

Atsakinga institucija:

Registracijos numeris:

FR/V/2057747 6/2017

Registracijos statuso pasikeitimo data:

27/02/2018

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Procedūros numeris:

BE/V/0032/001

Susijusios valstybės narės:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Kroatų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Rumunija

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Kroatų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Jungtinė Karalystė (Šiaurės Airija)

Generic of:

600000041233

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.