

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

Toegelaten

- Doxycycline hyclate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Niet-herkauwende kalveren

Varken

Vleeskuikens

Leghennen

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Deens](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Roemeense](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

Toedieningsweg:

Toediening in het drinkwater/in de melk

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Alleen beschikbaar in Bulgaars Spaans Tsjechisch Deens Duits Estlands Grieks Engels Frans Iers Kroatisch Italiaans Letlands Litouws Pools Portugees Roemeense Toedieningsweg Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Wachtijd per toedieningsweg:

Toediening in het drinkwater/in de melk:

-

Niet-herkauwende kalveren

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

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption

-

Varken

- Meat and offal. 8 day

-

Vleeskuikens

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

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

-

Leghennen

- Egg. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 5 day

-

Chicken (pullet future breeder)

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

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

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01AA02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Frankrijk

Beschikbaar in:

Frankrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

V.M.D.

Handelsvergunningsdatum:

27/02/2018

Locaties fabrikanten vrijgifte:

V.M.D.

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Vergunningsnummer:

FR/V/2057747 6/2017

Datum toelatingswijziging:

27/02/2018

Rapporterende lidstaat:

België

Procedurenummer:

BE/V/0032/001

Betrokken lidstaten:

Bulgarije Kroatië Frankrijk Griekenland Hongarije Luxemburg Nederland
Portugal Roemenië Spanje

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

Generic of:

600000041233

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.