

# K-VET DOXYCYCLINE 50 MG/G POUDRE

Autorisert

- Doxycycline hyclate

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

K-VET DOXYCYCLINE 50 MG/G POUDRE

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [English](#)

---

**Målarter:**

kalkun

gris

kalv

broiler

---

**Administrasjonsvei:**

Oral bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [English](#)

57.70 milligram / 1.00 gram

---

**Legemiddelform:**

Pulver til bruk i drikkevann/melk

---

## **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

### **Oral bruk:**

- 

#### **kalkun**

- Slakt. 12 dag

En absence de LMR pour les oeufs, ne pas utiliser chez les espèces pondeuses productrices d'oeufs de consommation, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci.

- 

#### **gris**

- Slakt. 6 dag

- 

#### **kalv**

- Slakt. 14 dag

- 

#### **broiler**

- Slakt. 7 dag

En absence de LMR pour les oeufs, ne pas utiliser chez les espèces pondeuses productrices d'oeufs de consommation, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci.

---

## **Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ01AA02

---

## **Juridisk status for forsyning :**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

## **Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

## **Autorisert i:**

FR

---

**Tilgjengelig i:**

FR

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [French](#)

Bare tilgjengelig i [French](#)

Bare tilgjengelig i [French](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Huvepharma S.A.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

7/11/2018

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Huvepharma

---

**Ansvarlig myndighet:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

FR/V/2548998 1/2018

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

7/11/2018

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Pakningsvedlegg og merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040655>