

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

Autorisert

- Doxycycline hyclate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

ikke drøvtyggende storfe

gris

broiler

eggleggende høne

kylling (for eggproduksjon)

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann/melk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
500.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver til bruk i drikkevann/melk

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann/melk:

-

ikke drøvtyggende storfe

- Slakt. 7 dag
- Melk. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption

-

gris

- Slakt. 8 dag

-

broiler

- Slakt. 5 dag
- Egg. no withdrawal period

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

-

eggleggende høne

- Egg. no withdrawal period

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

- Slakt. 5 dag

-

kylling (for eggproduksjon)

- Slakt. 5 dag
- Egg. no withdrawal period

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

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 [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 18 i Forordning 2019/6/6)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

V.M.D.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

27/02/2018

Tilvirker for batchfrigivelse:

V.M.D.

Ansvarlig myndighet:

Godkjenningsnummer:

FR/V/2057747 6/2017

Status for endring av markedsføringstillatelse:

27/02/2018

Referanse medlemsstat:

BE

Prosedyrenummer:

BE/V/0032/001

Gjeldende medlemsstater:

BG HR FR EL HU LU NL PT RO ES

Generic of:

600000041233

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

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