

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

ikke drøvtyggende storfe
gris
slaktekylling
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

-

slaktekylling

- 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:
HR

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:
14/03/2018

Tilvirker for batchfrigivelse:
V.M.D.

Ansvarlig myndighet:
Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkjenningsnummer:

UP/I-322-05/17-01/264

Status for endring av markedsføringstillatelse:

11/02/2026

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

Labelling

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

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Combined File of all Documents

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