

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

Autorizado

- Doxycycline hyclate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

DOXYVETO 500 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA/LACTORREEMPLAZANTE PARA BOVINO (TERNEROS PRERRUMIANTES), PORCINO Y POLLOS

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [castelhano](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Alimento medicamentoso líquido

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

500.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó para administração na água de bebida ou no leite

Intervalo de segurança por via de administração:

Alimento medicamentoso líquido:

-

Cattle (pre-ruminant)

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

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption

-

Pig

- Meat and offal. 8 dia

-

Chicken (broiler)

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

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

-

Chicken (layer hen)

- Egg. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 5 dia

•

Chicken (pullet future breeder)

- Meat and offal. 5 dia

- Egg. no withdrawal period

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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01AA02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Espanha

Disponibilidade:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

V.M.D.

Data de autorização de introdução no mercado:

28/02/2018

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

V.M.D.

Autoridade responsável:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

3630 ESP

Data da alteração do estado de autorização:

28/02/2018

Estado-Membro de referência:

Bélgica

Número de procedimento:

BE/V/0032/001

Estados-Membros envolvidos:

Bulgária Croácia França Grécia Hungria Luxemburgo Países Baixos Portugal
Roménia Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

Generic of:

600000041233

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.