

Doxyveto 500 mg/g powder for use in drinking water/milk replacer for cattle, pig, chicken

Godkänd

- Doxycycline hyclate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Doxyveto 500 mg/g powder for use in drinking water/milk replacer for cattle, pig, chicken

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på engelska

Djurslag:

Nöt (ännu ej idisslande kalv)

Svin

Tamhöns (slaktkyckling)

Tamhöns (värphöns)

Tamhöns (unghöns för avel)

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten/mjölk

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Pulver för användning i dricksvatten/mjölk

Karenstid per administreringsväg:

Användning i dricksvatten/mjölk:

-

Nöt (ännu ej idisslande kalv)

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

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption

-

Svin

- Meat and offal. 8 dygn

-

Tamhöns (slaktskyckling)

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

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

-

Tamhöns (värphöns)

- Egg. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 5 dygn

-

Tamhöns (unghöns för avel)

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

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01AA02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Storbritannien (Nordirland)

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska litauiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

V.M.D.

Godkännandedatum:

29/01/2018

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsseter:

V.M.D.

Ansvarig myndighet:

The Veterinary Medicines Directorate

Godkännandenummer:

Vm 19968/4005

Datum för ändring av godkännandestatus:

8/02/2023

Referensmedlemsstat:

Belgien

Procedurnummer:

BE/V/0032/001

Berörda medlemsstater:

Bulgarien Kroatien Frankrike Grekland Ungern Luxemburg Nederländerna
Portugal Rumänien Spanien Storbritannien (Nordirland)

Generic of:

600000041233

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.