

# Dfv doxivet 10 doxicilina 100 mg/ml + bromexina 10 mg/ml, solução oral para bovinos, suínos, frangos e galinhas

Autoriseret

- Doxycycline
- Bromhexine hydrochloride

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Dfv doxivet 10 doxicilina 100 mg/ml + bromexina 10 mg/ml, solução oral para bovinos, suínos, frangos e galinhas

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Høns

Slagtekylling

Svin

Kvæg

### Administrationsvej:

Oral anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lægemiddelform:

Pulver til oral opløsning

---

### Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

#### Oral anvendelse:

- 

#### Høns

- Meat and offal. 4 dag

Não é permitida a administração a aves produtoras de ovos para consumo humano.

- 

#### Slagtekylling

- Meat and offal. 4 dag

Não é permitida a administração a aves produtoras de ovos para consumo humano.

- 

#### Svin

- Meat and offal. 5 dag

- 

#### Kvæg

- Meat and offal. 16 dag

Não é permitida a administração a fêmeas lactantes produtoras de leite destinado ao consumo humano.

---

### Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01AA02

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Portuguese](#)

Kun tilgængelig på [Portuguese](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

7/05/1993

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

1178/01/18NFVPT

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

1/08/2018

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.