

# DFV DOXIVET 500 mg/g

Zugelassen

- Doxycycline hyclate

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

DFV DOXIVET 500 mg/g

---

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### Zieltierarten:

Huhn

Schwein

---

### Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

---

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

---

### Wartezeit(en) per Anwendungsart:

## **zum Eingeben über das Trinkwasser:**

- 

### **Huhn**

- Fleisch und Innereien. 12 Tag
- Fleisch und Innereien. 3 Tag

- 

### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

---

## **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01AA02

---

## **Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

## **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

## **Zugelassen in:**

Deutschland

---

## **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

## **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

12/09/2011

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

401455.01.01

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

25/08/2016

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Niederlande

---

**Verfahrensnummer:**

NL/V/0152/002

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Tschechische Republik Dänemark Deutschland  
Griechenland Ungarn Irland Italien Litauen Norwegen Polen Portugal  
Rumaenien Slowakei Spanien Schweden

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 20/12/2024

[Herunterladen](#)

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

108007 - par.pdf