

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

Zugelassen

- Doxycycline
- Bromhexine hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn

Huhn, zur Fleischproduktion

Schwein

Rind

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

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

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 16 Tag

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

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

QJ01AA02

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Portugal

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in portugiesisch

Verfügbar nur in portugiesisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Divasa Farmavic S.A.

Zulassungsdatum:

7/05/1993

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Divasa Farmavic S.A.

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

1178/01/18NFVPT

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/08/2018

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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