

DFV DOXIVET 500 mg/g, powder for use in drinking water for pigs and chickens

Autorizado

- Doxycycline hyclate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

DFV DOXIVET 500 mg/g, powder for use in drinking water for pigs and chickens

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Porcino

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

500.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Pollos

- Meat and offal. 12 Día

- Meat and offal. 3 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 4 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01AA02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Divasa Farmavic S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

1/09/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Divasa Farmavic S.A.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 108007

Fecha de modificación del estado de la autorización:

31/01/2022

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0152/002

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria República Checa Dinamarca Alemania Grecia
Hungría Irlanda Italia Lituania Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía
Eslovaquia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

108007 - par.pdf