

# 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:**

Suecia

---

**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:**

11/11/2011

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Número de autorización:**

44782

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

11/11/2011

---

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

## Documentos

### Prospecto

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.

### Combined File of all Documents

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

### Etiquetado

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

108007 - par.pdf