

# DFV DOXIVET 100/10 mg/ml perorálny roztok

Autorizado

- Bromhexine hydrochloride
- Doxycycline

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

DFV DOXIVET 100/10 mg/ml perorálny roztok

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Terneros prerrumiantes

Porcino

Pollos

### Vía de administración:

Administración en agua de bebida

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución oral

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Administración en agua de bebida:**

- 

**Terneros prerrumiantes**

- Meat and offal. 5 Día

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 5 Día

- 

**Pollos**

- Meat and offal. 5 Día

Do not use in laying hens producing eggs for human consumption.

---

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

QJ01AA20

---

**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:**

Eslovaquia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

---

## 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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

30/04/2004

---

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

Divasa Farmavic S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número de autorización:**

96/079/04-S

---

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

30/04/2004

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://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.