

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

Autorizado

- Doxycycline
- Bromhexine hydrochloride

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

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

### Principio activo:

Disponível únicamente en [English](#)

Disponível únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Pollos

Pollos de engorde

Porcino

Bovino

### Vía de administración:

Vía oral

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

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

Disponibile únicamente en [English](#)  
10.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Polvo para solución oral

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía oral:

- 

#### Pollos

- Meat and offal. 4 Día

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

- 

#### Pollos de engorde

- Meat and offal. 4 Día

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

- 

#### Porcino

- Meat and offal. 5 Día

- 

#### Bovino

- Meat and offal. 16 Día

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

---

**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:**

Portugal

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

---

## 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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

7/05/1993

---

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

Divasa Farmavic S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número de autorización:**

1178/01/18NFVPT

---

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

1/08/2018

---

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.