

DFV Doxivet 500 mg/g Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Autorisé

- Doxycycline hyclate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

DFV Doxivet 500 mg/g Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet

Porc

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson:

•

Poulet

- Viande et abats. 12 day

- Viande et abats. 3 day

•

Porc

- Viande et abats. 4 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01AA02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Divasa Farmavic S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

2/07/2015

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Divasa Farmavic S.A.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V475306

Date de modification du statut de l'autorisation:

2/07/2015

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0152/002

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Tchéquie Danemark Allemagne Grèce Hongrie
Irlande Italie Lituanie Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie
Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 9/12/2025

[Télécharger](#)

Notice du conditionnement et étiquetage

français (PDF)

Publié le: 9/12/2025

[Télécharger](#)

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

108007 - par.pdf