

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

Autorisé

- Doxycycline hyclate

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

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

---

**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:**

Tchéquie

---

**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:**

3/10/2011

---

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

Divasa Farmavic S.A.

---

**Autorité responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numéro de l'autorisation:**

96/082/11-C

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

3/10/2011

---

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

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

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

### Notice

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

### Etiquetage

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

### Fichier combinant tous les documents

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

108007 - par.pdf