

# DFV DOXIVET 100 mg/ml + 10 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA O EN LECHE

Engedélyezett

- Bromhexine hydrochloride
- Doxycycline hyclate

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

DFV DOXIVET 100 mg/ml + 10 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA O EN LECHE

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

sertés

kifejlett bendőflórával még nem rendelkező borjú

broiler

### **Alkalmazás módja:**

Ivóvízbe/tejbe keverve

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)  
115.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Gyógyszerforma:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján: Ivóvízbe/tejbe keverve:

•

#### **sertés**

- Meat and offal. 5 day

•

#### **kifejlett bendőflórával még nem rendelkező borjú**

- Meat and offal. 16 day

- Milk. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en animales en lactación cuya leche se destine para consumo humano

•

#### **broiler**

- Meat and offal. 4 day

- Eggs. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en aves ponedoras cuyos huevos se utilizan para el consumo humano.

---

### Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01AA20

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Elérhető:**

Spain

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

20/11/1987

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Felelős hatóság:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Engedély száma:**

2623 ESP

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

13/09/2012

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

### Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

### Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

### Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.