

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

Autorizzato

- Doxycycline hyclate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli
Suino

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
500.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere:

•

polli

- carni e frattaglie. 12 giorno

- carni e frattaglie. 3 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 4 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01AA02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Polonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Divasa Farmavic S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

14/11/2011

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Divasa Farmavic S.A.

Autorità responsabile:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numero di autorizzazione:

2148

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

14/11/2011

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0152/002

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Repubblica Ceca Danimarca Germania Grecia
Ungheria Irlanda Italia Lituania Norvegia Polonia Portogallo Romania
Slovacchia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

108007 - par.pdf