

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

Autorizzato

- Doxycycline
- Bromhexine hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

Pollo (pollo da carne)

Suino

bovini

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

10.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per soluzione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

polli

- carni e frattaglie. 4 giorno

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

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 4 giorno

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

-

Suino

- carni e frattaglie. 5 giorno

-

bovini

- carni e frattaglie. 16 giorno

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

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:

Portogallo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Portuguese

Disponibile solo in Portuguese

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Divasa Farmavic S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

7/05/1993

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Divasa Farmavic S.A.

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

1178/01/18NFVPT

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/08/2018

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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