



DIRECCIÓN DE LA AGENCIA ESPAÑOLA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS SANITARIOS

ETIQUETADO

DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR CAJA DECARTÓN

C.N. XXXXXX.X

0

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

DFV DOXIVET INYECTABLE Doxiciclina hiclato

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA Y OTRAS SUSTANCIAS

Cada ml contiene:

Sustancia activa:

Doxiciclina (hiclato) 100 mg

Excipientes:

Alcohol bencílico (E 1519) 40 mg

Otros excipientes c.s.

3. FORMA FARMACÉUTICA

Solución inyectable

4. TAMAÑO DEL ENVASE

100 ml

250 ml

5. ESPECIES DE DESTINO

Bovino y Porcino

6. INDICACION(ES) DE USO

Tratamiento de las siguientes infecciones causadas por microorganimsos sensibles a la doxiciclina: Neumonías, bronconeumonías o pasteurelosis.

7. MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACION

Vía intramuscular.

Lea el prospecto antes de usar

8. TIEMPO DE ESPERA

Bovino: Carne: 28 días - Leche: Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se

utiliza para consumo humano.

Porcino: Carne: 28 días

CORREO ELECTRÓNICO

C/ CAMPEZO, 1 – EDIFICIO 8 28022 MADRID TEL: 91 822 54 01 FAX: 91 822 54 43



9. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES), SI PROCEDE(N)

Lea el prospecto antes de usar

10. **FECHA DE CADUCIDAD**

CAD {Mes/Año}

Periodo de validez después de abierto el envase primario: 28 días

Una vez abierto el envase, utilizar antes de:

PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales.

LA MENCIÓN "USO VETERINARIO", Y LAS CONDICIONES O RESTRICCIONES DE **DISPENSACION Y USO, SI PROCEDE**

Uso veterinario – Medicamento sujeto a prescripción veterinaria

ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE "MANTENER FUERA DE LA VISTA Y EL ALCANCE DE LOS NIÑOS".

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

NOMBRE Y DOMICILIO DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE 15. COMERCIALIZACIÓN

DIVASA - FARMAVIC S.A.

Ctra. Sant Hipòlit, km 71 - 08503 GURB – VIC (Barcelona)

NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN 16.

805-ESP

17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN

Lote {número}





DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL ENVASE PRIMARIO (ETIQUETA)

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

DFV DOXIVET INYECTABLE

Doxiciclina hiclato

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA Y OTRAS SUSTANCIAS

Cada ml contiene:

Sustancia activa:

Doxiciclina (hiclato) 100 mg

Excipientes:

Alcohol bencílico (E 1519) 40 mg

Otros excipientes c.s.

3. FORMA FARMACÉUTICA

Solución inyectable

4. TAMAÑO DEL ENVASE

100 ml

250 ml

5. ESPECIES DE DESTINO

Bovino y porcino

6. INDICACION(ES) DE USO

---- (No obligatorias)

7. MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Vía intramuscular.

Lea el prospecto antes de usar.

8. TIEMPO DE ESPERA

Carne 28 días - Leche: No usar

9. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES), SI PROCEDE(N)

Lea el prospecto antes de usar

10. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {Mes/Año}

Periodo de validez después de abierto el envase primario: 28 días



PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN 11.

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación

PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO 12. VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales.

13. LA MENCIÓN "USO VETERINARIO", Y LAS CONDICIONES O RESTRICCIONES DE **DISPENSACIÓN Y USO, SI PROCEDE**

Uso veterinario.

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria

ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE "MANTENER FUERA DE LA VISTA Y EL **ALCANCE DE LOS NIÑOS".**

Manténgase fuera de la vista y el alcance de los niños.

NOMBRE Y DOMICILIO DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

DIVASA - FARMAVIC S.A.

Ctra. Sant Hipòlit, km 71 - 08503 GURB – VIC (Barcelona)

16. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

805-ESP

17. **NÚMERO DE LOTE DEL FABRICANTE**

Lote {número}

Medicamentos y **Productos Sanitarios**