

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

Atļautas

- Bromhexine hydrochloride
- Doxycycline hyclate

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

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

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Cūka

Liellops (teļš pirms atgreimošanas funkcijas sākšanās)

Vista (broileris)

Lietošanas veids:

lietošanai ar dzeramo ūdeni/ pienu

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

10.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

115.40 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Šķīdums lietošanai ar dzeramo ūdeni/pienu

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

lietošanai ar dzeramo ūdeni/ pienu:

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 5 diena

•

Liellops (teļš pirms atgremošanas funkcijas sākšanās)

- Gaļa un blakusprodukti. 16 diena

- Piens. no withdrawal period

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

•

Vista (broileris)

- Gaļa un blakusprodukti. 4 diena

- Olas. no withdrawal period

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

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01AA20

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams:

Spain

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Spanish](#)

Pieejamas tikai [Spanish](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pilns pieteikums - zināmai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Divasa Farmavic S.A.

Tirdzniecības atļaujas datums:

20/11/1987

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Divasa Farmavic S.A.

Atbildīgā iestāde:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Atļaujas numurs:

2623 ESP

Atļaujas statusa maiņas datums:

13/09/2012

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.