

DFV DOXIVET 200 mg/ml, solution for use in drinking water for pigs and chickens

Awtorizzat

- Doxycycline hyclate

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

DFV DOXIVET 200 mg/ml, solution for use in drinking water for pigs and chickens

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Irlandiż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Olandiż](#) [Pollakk](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Slovakk](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)
230.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Irlandiż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Olandiż](#) [Pollakk](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Slovakk](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

In drinking water use:

-

Chicken

- Meat and offal. 12 day
- Meat and offal. 3 day

-

Pig

- Meat and offal. 4 day
-

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01AA02

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#)
[Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Divasa Farmavic S.A.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

1/08/2011

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Divasa Farmavic S.A.

Awtorità responsabbli:

Norwegian Medical Products Agency

Numru tal-awtorizzazzjoni:

10-7655

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

22/06/2016

Stat Membru ta' referenza:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniz](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Olandiz](#)
[Portugiż](#) [Slovakk](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

Numru tal-proċedura:

NL/V/0152/001

Stati Membri Kkonċernati:

Disponibbli biss fi Estonjan Inġliż Franciż Litwan Portugiż Żvediż Iżlandiż Norwegian

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

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.

Package Leaflet and Labelling

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.

107739 PAR.pdf