

# DFV DOXIVET 200 mg/ml

Awtorizzat

- Doxycycline hyclate

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-medicina:

DFV DOXIVET 200 mg/ml

### 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](#) [Sloven](#) [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 [Ingliz](#)  
230.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Forma farmaċewtika:**

Soluzzjoni orali

---

**Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:****In drinking water use:**

- 

**Pig (for fattening)**

- Meat and offal. 6 day

- 

**Chicken (broiler)**

- Meat and offal. 7 day

- Eggs. no withdrawal period

Huevos: No está permitido su uso en aves cuyos huevos se destinan al consumo humano

---

**Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QJ01AA02

---

**Status legali tal-provvista:**

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

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Valid

---

**Awtorizzat fi:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#)

Disponibbli biss fi [Spanjol](#)

---

## 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](#) [Litwan](#) [Norwegian](#)

---

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

Divasa Farmavic S.A.

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

10/03/1999

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Awtorità responsabli:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

1253 ESP

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

9/12/2021

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://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.

Fuljett ta' tagħrif

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

Tikkettar

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