

File downloaded on 2026-04-14

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000036796>

# DFV DOXIVET 500 mg/g, powder for use in drinking water for pigs and chickens

Autorisert

- Doxycycline hyclate

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

DFV DOXIVET 500 mg/g, powder for use in drinking water for pigs and chickens

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

kylling

gris

---

**Administrasjonsvei:**

Bruk i drikkevann

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

500.00 milligram / 1.00 gram

---

**Legemiddelform:**

Pulver til bruk i drikkevann

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Bruk i drikkevann:**

•

**kylling**

- Slakt. 12 dag

- Slakt. 3 dag

•

**gris**

- Slakt. 4 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ01AA02

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

CZ

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

3/10/2011

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Godkjenningsnummer:**

96/082/11-C

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

3/10/2011

---

**Referanse medlemsstat:**

NL

---

**Prosedyrenummer:**

NL/V/0152/002

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE BG CZ DK DE EL HU Irland IT LT NO PL PT RO SI ES SE

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

108007 - par.pdf