

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

Autorizado

- Doxycycline hyclate

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

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

---

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Via de administração:**

Administração na água de bebida

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
500.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Pó para administração na água de bebida

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Administração na água de bebida:**

- 

#### **Chicken**

- Meat and offal. 12 dia
- Meat and offal. 3 dia

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 4 dia
- 

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01AA02

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Polónia

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular da autorização de introdução no mercado:**

Divasa Farmavic S.A.

---

### **Data de autorização de introdução no mercado:**

14/11/2011

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Divasa Farmavic S.A.

---

### **Autoridade responsável:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Número da autorização:**

2148

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

14/11/2011

---

### **Estado-Membro de referência:**

Países Baixos

---

### **Número de procedimento:**

NL/V/0152/002

---

### **Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária República Checa Dinamarca Alemanha Grécia  
Hungria Irlanda Itália Lituânia Noruega Polónia Portugal Roménia  
Eslováquia Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

## Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

108007 - par.pdf