

Dfv doxivet 10 doxicilina 100 mg/ml + bromexina 10 mg/ml, solução oral para bovinos, suínos, frangos e galinhas

Autorizado

- Doxycycline hyclate

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Doxivex, 100 mg/ml concentrate for oral solution for chickens and pigs

Dfv doxivet 10 doxicilina 100 mg/ml + bromexina 10 mg/ml, solução oral para bovinos, suínos, frangos e galinhas

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

115.30 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução oral

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via oral:

-

Chicken

- Meat and offal. 7 dia

-

Pig

- Meat and offal. 7 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01AA02

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Divasa Farmavic S.A.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

7/05/1993

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

S P Veterinaria S.A.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

1178/01/18NFVPT

Data de alteração do estado de autorização:

1/08/2018

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0191/001

Estados-Membros envolvidos:

Grécia Polónia Portugal Espanha

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047246>