

File downloaded on 2026-04-17

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000036815>

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

Autorizat

- Doxycycline hyclate

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

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

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Găină

Porc

### Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

500.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

### Forma farmaceutică:

Pulbere pentru utilizare în apă potabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare în apa de băut:**

•

**Găină**

- Carne și organe. 12 zi

- Carne și organe. 3 zi

•

**Porc**

- Carne și organe. 4 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01AA02

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Spain

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

28/09/2011

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numărul autorizației:**

2364 ESP

---

**Data modificării statusului autorizației:**

28/01/2014

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

NL/V/0152/002

---

**State membre interesate:**



Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

108007 - par.pdf