

# DFV DOXIVET 100 mg/ml + 10 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA O EN LECHE

Godkänd

- Bromhexine hydrochloride
- Doxycycline hyclate

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

DFV DOXIVET 100 mg/ml + 10 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA O EN LECHE

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Svin

Nöt (ännu ej idisslande kalv)

Tamhöns (slaktkyckling)

### Administreringsväg:

Användning i dricksvatten/mjölk

## Ytterligare information om produkten

### **Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på engelska  
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska  
115.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Läkemedelsform:**

Lösning för användning i dricksvatten/mjölk

---

### **Karenstid per administreringsväg:**

#### **Användning i dricksvatten/mjölk:**

- 

#### **Svin**

- Meat and offal. 5 dygn

- 

#### **Nöt (ännu ej idisslande kalv)**

- Meat and offal. 16 dygn

- Milk. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en animales en lactación cuya leche se destine para consumo humano

- 

#### **Tamhöns (slaktkyckling)**

- Meat and offal. 4 dygn

- Eggs. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en aves ponedoras cuyos huevos se utilizan para el consumo humano.

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01AA20

---

### **Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Spanien

---

**Tillgänglig i:**

Spanien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på spanska

Finns tillgänglig endast på spanska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska litauiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Godkännandedatum:**

20/11/1987

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Godkännandenummer:**

2623 ESP

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

13/09/2012

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.