

DFV DOXIVET 200 mg/ml, solution for use in drinking water for pigs and chickens

Zugelassen

- Doxycycline hyclate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

DFV DOXIVET 200 mg/ml, solution for use in drinking water for pigs and chickens

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn
Schwein

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
230.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Eingeben über das Trinkwasser:**

•

Huhn

- Fleisch und Innereien. 12 Tag
- Fleisch und Innereien. 3 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):
QJ01AA02

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Portugal

Verfügbar in:

Portugal

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Divasa Farmavic S.A.

Zulassungsdatum:

25/07/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Divasa Farmavic S.A.

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

363/01/11DFVPT

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/12/2025

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0152/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Tschechische Republik Dänemark Frankreich
Deutschland Ungarn Irland Italien Litauen Norwegen Polen Portugal
Rumaenien Slowakei Spanien Schweden

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

107739 PAR.pdf