

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

Oprávněný

- Doxycycline hyclate

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

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

---

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

---

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Cesta podania:

Podanie v pitnej vode

---

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
230.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Roztok na podanie v pitnej vode

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Podanie v pitnej vode:

- 

#### Chicken

- Meat and offal. 12 day
- Meat and offal. 3 day

- 

#### Pig

- Meat and offal. 4 day
- 

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01AA02

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Registrovaný v/vo:

Poľsko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Dátum registrácie lieku:**

14/11/2011

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Zodpovedný orgán:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Číslo registrácie:**

2145

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

14/11/2011

---

**Referenčný členský štát:**

Holandsko

---

**Číslo postupu:**

NL/V/0152/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Bulharsko Česko Dánsko Francúzsko Nemecko Maďarsko  
Írsko Taliansko Litva Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko  
Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

107739 PAR.pdf