

# DFV DOXIVET 200 mg/ml, roztok na použitie v pitnej vode pre ošípané a kurčatá

Oprávnený

- Doxycycline hyclate

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

DFV DOXIVET 200 mg/ml, roztok na použitie v pitnej vode pre ošípané a kurčatá

### 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:

Slovensko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

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

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

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

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Divasa Farmavic S.A.

---

### **Dátum registrácie lieku:**

23/02/2012

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Divasa Farmavic S.A.

---

### **Zodpovedný orgán:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Číslo registrácie:**

96/015/DC/12-S

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

23/02/2012

---

### **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

Combined File of all Documents

slovenčina (PDF)

Publikované na: 2/02/2022

[Stiahnuť](#)

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

107739 PAR.pdf