

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

Oprávněný

- Bromhexine hydrochloride
- Doxycycline hyclate

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

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

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

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

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

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#)

**Cesta podania:**

Podanie v pitnej vode/mlieku

---

## Podrobnosti o lieku

**Účinná látka a sila:**

Dostupné len v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

115.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lieková forma:**

Roztok na podanie v pitnej vode/mlieku

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Podanie v pitnej vode/mlieku:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. 5 day

- 

**Cattle (pre-ruminant)**

- Meat and offal. 16 day

- Milk. no withdrawal period

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

- 

**Chicken (broiler)**

- Meat and offal. 4 day

- Eggs. no withdrawal period

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

---

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

QJ01AA20

---

**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:**

Španielsko

---

**Dostupné v:**

Španielsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Španielsky](#)

Dostupné len v [Španielsky](#)

---

## 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](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Dátum registrácie lieku:**

20/11/1987

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Zodpovedný orgán:**

**Číslo registrácie:**

2623 ESP

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

13/09/2012

---

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

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

Písomná informácia pre používateľa

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

Označenie obalu

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