

# DOXIFARM, 540 mg/g, milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu vištoms, kalakutams ir kiaulėms

Oprávněný

- Doxycycline hyclate

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

DOXIFARM, 540 mg/g, milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu vištoms, kalakutams ir kiaulėms

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

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

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

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [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](#)

540.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Lieková forma:

Perorálny prášok

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Podanie v pitnej vode:

- 

##### **Chicken**

- Meat. 6 day

- Egg. no withdrawal period

Not authorized for use in chickens, whose eggs are meant for human consumption.

- 

##### **Turkey**

- Egg. no withdrawal period

Not authorized for use in chickens, whose eggs are meant for human consumption.

- Meat. 8 day

- 

##### **Pig**

- Meat. 5 day

---

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

QJ01AA02

---

### Právny stav dodávky:

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

---

### Stav registrácie:

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Litva

---

**Dostupné v:**

Litva

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Litovsky](#)

Dostupné len v [Litovsky](#)

Dostupné len v [Litovsky](#)

Dostupné len v [Litovsky](#)

Dostupné len v [Litovsky](#)

---

## 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](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Chemifarma S.p.A.

---

**Dátum registrácie lieku:**

29/06/2010

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Chemifarma S.p.A.

---

**Zodpovedný orgán:**

State Food And Veterinary Service

---

**Číslo registrácie:**

LT/2/10/1940/001-005

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

24/02/2026

---

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. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.