

Optidox Vet. pulver til anvendelse i drikkevand 500 mg/g

Разрешен

- Doxycycline hyclate
- Doxycycline hyclate
- Doxycycline hyclate
- Doxycycline hyclate

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Optidox Vet. 500 mg/g pulver til anvendelse i drikkevand

Optidox Vet. pulver til anvendelse i drikkevand 500 mg/g

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

СВИНЯ

Начин на приложение:

Перорално приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само на [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само на [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само на [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Прах за прилагане във вода за пиене

Withdrawal period by route of administration:

Перорално приложение:

• **свиня**

- Meat and offal. 4 day

- Meat and offal. 4 day

- Meat and offal. 4 day

- Meat and offal. 4 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01AA02

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Danish](#)

Налично само на [Danish](#)

Налично само на [Danish](#)

Налично само на [Danish](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценз за употреба:

Eurovet Animal Health B.V.

Marketing authorisation date:

21/02/2013

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Eurovet Animal Health B.V.

Отговорен орган:

Danish Medicines Agency

Номер на лиценз:

50695

Дата на промяна в статуса на лиценз:

21/02/2013

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

Documents

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055753>