

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

Autorizovaný

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

## Product identification

### Název léčivého přípravku:

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

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

---

### Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

---

### Cílové druhy zvířat:

Prase

---

### Způsob podání:

Perorální podání

---

## Product details

### **Léčivá látka a síla:**

K dispozici pouze v [English](#)  
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

K dispozici pouze v [English](#)  
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

K dispozici pouze v [English](#)  
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

K dispozici pouze v [English](#)  
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Léková forma:**

Prášek pro podání v pitné vodě

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Perorální podání:**

##### **. Prase**

- Maso. 4 day
  - Maso. 4 day
  - Maso. 4 day
  - Maso. 4 day
- 

### **Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):**

QJ01AA02

---

### **Právní status výdeje:**

Na předpis

---

### **Stav registrace:**

Valid

---

### **Authorised in:**

Dánsko

---

### **Popis balení:**

K dispozici pouze v [Danish](#)

K dispozici pouze v [Danish](#)

K dispozici pouze v [Danish](#)

K dispozici pouze v [Danish](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Držitel rozhodnutí o registraci:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

### **Marketing authorisation date:**

21/02/2013

---

### **Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

### **Odpovědný orgán:**

Danish Medicines Agency

---

### **Registrační číslo:**

50695

---

### **Datum změny stavu registrace:**

21/02/2013

---

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

## Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

---

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