

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

Registrováno

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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

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

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Prase

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné pouze v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné pouze v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné pouze v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Léková forma:

Prášek pro podání v pitné vodě

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

-

Prase

- Maso. 4 day

- Maso. 4 day

- Maso. 4 day

- Maso. 4 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01AA02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Dánsko

Dostupné v:

Dánsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Danish](#)

Dostupné pouze v [Danish](#)

Dostupné pouze v [Danish](#)

Dostupné pouze v [Danish](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

Eurovet Animal Health B.V.

Datum registrace:

21/02/2013

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Eurovet Animal Health B.V.

Příslušný orgán:

Danish Medicines Agency

Registrační číslo:

50695

Datum změny stavu registrace:

21/02/2013

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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