

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

Autoriseret

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

Product identification

Lægemidlets navn:

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

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

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Svin

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Pulver til anvendelse i drikkevand

Withdrawal period by route of administration:

Oral anvendelse:

• Svin

- Meat and offal. 4 day
 - Meat and offal. 4 day
 - Meat and offal. 4 day
 - Meat and offal. 4 day
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01AA02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

1000 g pulver til drikkevand i pose

500 g pulver til drikkevand i pose

250 g pulver til drikkevand i pose

100 g pulver til drikkevand i pose

Additional information

Entitlement type:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Eurovet Animal Health B.V.

Marketing authorisation date:

21/02/2013

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Eurovet Animal Health B.V.

Ansvarlig myndighed:

Danish Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

50695

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

21/02/2013

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

Documents

Produktresumé

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