

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

Εγκεκριμένο

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

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

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

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Χοίρος

### Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### **Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Κόνις για χορήγηση με πόσιμο νερό

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Από στόματος χρήση:**

•

#### **Χοίρος**

- Meat and offal. 4 Ημέρα
  - Meat and offal. 4 Ημέρα
  - Meat and offal. 4 Ημέρα
  - Meat and offal. 4 Ημέρα
- 

### **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QJ01AA02

---

### **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά  
Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

### **Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Διαθέσιμο σε:**

Denmark

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα

Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα

Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα

Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

21/02/2013

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Danish Medicines Agency

---

**Αριθμός έγκρισης:**

50695

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

21/02/2013

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ

## Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.