

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

Ovlašten

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

Product identification

Naziv VMP-a:

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

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

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)

[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Kroz usta

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

500.00 miligram / 1.00 gram

Dostupno samo u [English](#)

500.00 miligram / 1.00 gram

Dostupno samo u [English](#)

500.00 miligram / 1.00 gram

Dostupno samo u [English](#)

500.00 miligram / 1.00 gram

Farmaceutski oblik:

Prašak za uporabu u vodi za piće

Withdrawal period by route of administration:

Kroz usta:

• Pig

- Meat and offal. 4 day

- Meat and offal. 4 day

- Meat and offal. 4 day

- Meat and offal. 4 day

Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QJ01AA02

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)

[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [Danish](#)

Dostupno samo u [Danish](#)

Dostupno samo u [Danish](#)

Dostupno samo u [Danish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Eurovet Animal Health B.V.

Marketing authorisation date:

21/02/2013

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Eurovet Animal Health B.V.

Odgovorno tijelo:

Danish Medicines Agency

Broj autorizacije:

50695

Datum promjene statusa odobrenja:

21/02/2013

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

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

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