

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

Engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

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

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

sertés

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Por ivóvízbe keveréshez

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Oralis alkalmazás:

-

sertés

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

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01AA02

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Denmark

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Eurovet Animal Health B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

21/02/2013

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Eurovet Animal Health B.V.

Felelős hatóság:

Danish Medicines Agency

Engedély száma:

50695

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

21/02/2013

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.