

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

Viðurkennt

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

Product identification

Heiti lyfs:

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

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

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Svín

Íkomuleið:

Til inntöku

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins í boði í [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins í boði í [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins í boði í [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Duft til notkunar í drykkjarvatn

Withdrawal period by route of administration:

Til inntöku:

• **Svín**

- Kjöt og innmatur. 4 dagar
 - Kjöt og innmatur. 4 dagar
 - Kjöt og innmatur. 4 dagar
 - Kjöt og innmatur. 4 dagar
-

ATC flokkun (dýrallyf):

QJ01AA02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Danmörk

Áletrun:

Aðeins í boði í [Danish](#)

Aðeins í boði í [Danish](#)

Aðeins í boði í [Danish](#)

Aðeins í boði í [Danish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Markaðsleyfishafi:

Eurovet Animal Health B.V.

Marketing authorisation date:

21/02/2013

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Eurovet Animal Health B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Danish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

50695

Dagsetning leyfisbreytingar:

21/02/2013

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

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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