

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

Igaliotas

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

## Product identification

### **Vaisto pavadinimas:**

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

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

---

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

---

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Kiaulė

---

### **Naudojimo būdas:**

Vartoti per burną

---

## Product details

### **Veiklioji medžiaga / Stiprumas:**

Pateikiama tik [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Pateikiama tik [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Pateikiama tik [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Pateikiama tik [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Vaisto forma:**

Milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Vartoti per burną:**

• **Kiaulė**

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

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QJ01AA02

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Authorised in:**

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Danish](#)

Pateikiama tik [Danish](#)

Pateikiama tik [Danish](#)

Pateikiama tik [Danish](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Registruotojas:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

### **Marketing authorisation date:**

21/02/2013

---

### **Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

### **Atsakinga institucija:**

Danish Medicines Agency

---

### **Registracijos pažymėjimo numeris:**

50695

---

### **Registracijos statuso pasikeitimo data:**

21/02/2013

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

---

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