

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

Upoważniony

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

## Product identification

### **Nazwa leku:**

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

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

---

### **Numer pozwolenia:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

---

### **Docelowe gatunki zwierząt:**

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)

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

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

---

### **Droga podania:**

Podanie doustne

---

## Product details

### **Numer pozwolenia / Moc :**

Dostępne wyłącznie w Angielski  
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w Angielski  
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w Angielski  
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w Angielski  
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Proszek do podania w wodzie do picia

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Podanie doustne:**

##### **• Pig**

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

### **Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QJ01AA02

---

### **Status prawny dostawy:**

Dostępne wyłącznie w Czech Estonian Angielski French Italian Latvian Portuguese  
Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

---

### **Status pozwolenia:**

Valid

---

### **Authorised in:**

Dostępne wyłącznie w Spanish Czech German Estonian Angielski French Italian Dutch  
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

---

**Opis pakietu:**

Dostępne wyłącznie w [Danish](#)

Dostępne wyłącznie w [Danish](#)

Dostępne wyłącznie w [Danish](#)

Dostępne wyłącznie w [Danish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

21/02/2013

---

**Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Danish Medicines Agency

---

**Numer pozwolenia:**

50695

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

21/02/2013

---

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

## Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

---

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