

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

Autorizado

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

Product identification

Nome do medicamento:

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

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)

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

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

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em [English](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em [English](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em [English](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó para administração na água de bebida

Withdrawal period by route of administration:

Via oral:

• Pig

- Meat and offal. 4 dia
 - Meat and offal. 4 dia
 - Meat and offal. 4 dia
 - Meat and offal. 4 dia
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ01AA02

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Dinamarca

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Danish](#)

Disponível apenas em [Danish](#)

Disponível apenas em [Danish](#)

Disponível apenas em [Danish](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Eurovet Animal Health B.V.

Marketing authorisation date:

21/02/2013

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Eurovet Animal Health B.V.

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

50695

Data de alteração do estado de autorização:

21/02/2013

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

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

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