

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

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
500.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză
500.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză
500.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză
500.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru utilizare în apă potabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

•

Porc

- Carne și organe. 4 zi
 - Carne și organe. 4 zi
 - Carne și organe. 4 zi
 - Carne și organe. 4 zi
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01AA02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană
Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Denmark

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Daneză](#)

Disponibile numai în [Daneză](#)

Disponibile numai în [Daneză](#)

Disponibile numai în [Daneză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Eurovet Animal Health B.V.

Data autorizației de comercializare:

21/02/2013

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Eurovet Animal Health B.V.

Autoritatea responsabilă:

Danish Medicines Agency

Numărul autorizației:

50695

Data modificării statusului autorizației:

21/02/2013

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.