

# Centidox 100%, powder for use in drinking water or milk/milk replacer for calves and pigs

Registrováno

- Doxycycline hyclate

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Centidox 100%, powder for use in drinking water or milk/milk replacer for calves and pigs

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Skot (tele)

Prase

### Cesta podání:

Podání v pitné vodě/mléce

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Léková forma:**

Prášek pro podání v pitné vodě/mléce

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:****Podání v pitné vodě/mléce:**

- 

**Skot (tele)**

- Maso. 16 day

- 

**Prase**

- Maso. 8 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QJ01AA02

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Německo

---

**Dostupné v:**

Německo

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

### **Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Držitel rozhodnutí o registraci:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

### **Datum registrace:**

23/08/2010

---

### **Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

### **Příslušný orgán:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Registrační číslo:**

401317.00.00

---

### **Datum změny stavu registrace:**

2/09/2015

---

### **Referenční členský stát:**

Nizozemsko

---

### **Číslo procedury:**

NL/V/0142/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Česko Dánsko Německo Itálie Polsko Slovensko Španělsko

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.