

CENDOX 577 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA O EN LECHE

Zugelassen

- Doxycycline hyclate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

CENDOX 577 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA O EN LECHE

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Kalb, noch nicht wiederkäuend
Schwein, zur Fleischproduktion
Huhn, zur Fleischproduktion

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
577.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:**

-

Kalb, noch nicht wiederkäuend

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

- Milch. no withdrawal period

Leche: No usar para consumo humano

-

Schwein, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

- Eier. no withdrawal period

Huevos : No usar para consumo humano

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01AA02

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Spanien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Cenavisa S.L.

Zulassungsdatum:

4/04/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Cenavisa S.L.

Zuständige Behörde:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

2283 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/04/2011

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

Dokumente

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

es-puar-cendox-500-mg-g-es.pdf