

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

Autorisé

- Doxycycline hyclate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

CENTIDOX 1000MG/G

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovin (veau)

Porc

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour administration dans l'eau de boisson/ le lait

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait:

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 16 day

-

Porc

- Viande et abats. 8 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01AA02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Italie

Disponible en:

Italie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Eurovet Animal Health B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

18/04/2011

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Eurovet Animal Health B.V.

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

104205

Date de modification du statut de l'autorisation:

18/04/2011

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0142/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Tchéquie Danemark Allemagne Italie Pologne Slovaquie
Espagne

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice du conditionnement et étiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.