

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

Toegelaten

- Doxycycline hyclate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kalveren

Varken

Toedieningsweg:

Toediening in het drinkwater/in de melk

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Duits](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Frans](#) [Iers](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Pools](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wachttijd per toedieningsweg:**Toediening in het drinkwater/in de melk:**

-

Kalveren

- Meat and offal. 16 day

-

Varken

- Meat and offal. 8 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01AA02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Duitsland

Beschikbaar in:

Duitsland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Eurovet Animal Health B.V.

Handelsvergunningsdatum:

23/08/2010

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Eurovet Animal Health B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Vergunningsnummer:

401317.00.00

Datum toelatingswijziging:

2/09/2015

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0142/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Tsjechië Denemarken Duitsland Italië Polen Slowakije
Spanje

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Package Leaflet and Labelling

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.