

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

Autorizado

- Doxycycline hyclate

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

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

CENTIDOX 1000MG/G

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Alimento medicamentoso líquido

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
1000.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Pó para administração na água de bebida ou no leite

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Alimento medicamentoso líquido:**

- 

#### **Cattle (calf)**

- Meat and offal. 16 dia

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 8 dia

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01AA02

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Itália

---

### **Disponibilidade:**

Itália

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular da autorização de introdução no mercado:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

### **Data de autorização de introdução no mercado:**

18/04/2011

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

### **Autoridade responsável:**

Ministry Of Health

---

### **Número da autorização:**

104205

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

18/04/2011

---

**Estado-Membro de referência:**

Países Baixos

---

**Número de procedimento:**

NL/V/0142/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica República Checa Dinamarca Alemanha Itália Polónia  
Eslováquia Espanha

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.