

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

Godkänd

- Doxycycline hyclate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt (kalv)

Svin

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten/mjölk

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Pulver för användning i dricksvatten/mjölk

Karenstid per administreringsväg:**Användning i dricksvatten/mjölk:**

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 16 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 8 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01AA02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tyskland

Tillgänglig i:

Tyskland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Eurovet Animal Health B.V.

Godkännandedatum:

23/08/2010

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Eurovet Animal Health B.V.

Ansvarig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkännandenummer:

401317.00.00

Datum för ändring av godkännandestatus:

2/09/2015

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Procedurnummer:

NL/V/0142/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Tjeckien Danmark Tyskland Italien Polen Slovakien
Spanien

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel och märkning

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.