

File downloaded on 2026-07-01

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000039073>

KARIDOX 500 mg/g

Registrováno

- Doxycycline hyclate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

KARIDOX 500 mg/g

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kuře (plemenné nosnice)

Kuře (brojleři)

Prase (ve výkrmu)

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#)

[Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#)

[Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Cesta podání:

Podání v pitné vodě

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

580.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Léková forma:

Prášek pro podání v pitné vodě

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Podání v pitné vodě:**

-

Kuře (plemenné nosnice)

- Maso. 5 day

- Vejce. no withdrawal period

Eggs: Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption

-

Kuře (brojleři)

- Maso. 5 day

- Vejce. no withdrawal period

Eggs: Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption

-

Prase (ve výkrmu)

- Maso. 4 day

-

Turkey (for reproduction)

- Maso. 12 day

- Vejce. no withdrawal period

Eggs: Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption

-

Turkey (for meat production)

- Maso. 12 day

- Vejce. no withdrawal period

Eggs: Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01AA02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Nizozemsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Laboratorios Karizoo S.A.

Datum registrace:

4/12/2012

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Laboratorios Karizoo S.A.

Příslušný orgán:

Medicines Evaluation Board

Registrační číslo:

REG NL 109546

Datum změny stavu registrace:

2/02/2022

Referenční členský stát:

Španelsko

Číslo procedury:

ES/V/0178/001

Dotčený členský stát:

Německo Maďarsko Litva Nizozemsko Polsko Portugalsko Rumunsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.