

File downloaded on 2026-06-15

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000039074>

# 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:**

Polsko

---

**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:**

19/04/2013

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Příslušný orgán:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Registrační číslo:**

2256

---

**Datum změny stavu registrace:**

19/04/2013

---

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

## Dokumenty

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.

Combined File of all Documents

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

Package Leaflet and Labelling

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