

KARIDOX 125 mg/g Premix for medicated feeding stuff for pigs

Autoriseret

- Doxycycline hyclate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

KARIDOX 125 mg/g Premix for medicated feeding stuff for pigs
Karidox 125 mg/g gyógypremixon sertések részére A.U.V.

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Slagtesvin

Administrationsvej:

Anvendelse i foder

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
144.20 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Premix til foderlægemiddel

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Anvendelse i foder:

-

Slagtesvin

- Meat and offal. 5 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01AA02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Laboratorios Karizoo S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

31/03/2015

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Laboratorios Karizoo S.A.

Ansvarlig myndighed:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

3641/X/15 NÉBIH ÁTI

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

31/03/2015

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

ES/V/0222/001

Berørte medlemsstater:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036471>