

# K-DOX 500 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA O EN LECHE PARA PORCINO, POLLOS Y TERNEROS

Autoriseret

- Doxycycline hyclate

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

K-DOX 500 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA O EN LECHE PARA PORCINO, POLLOS Y TERNEROS

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kalv, præ-drøvtyggende

Slagtesvin

Slagtekylling

### Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand/mælk

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

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

---

### Lægemiddelform:

Pulver til anvendelse i drikkevand/mælk

---

### Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

#### Anvendelse i drikkevand/mælk:

- 

#### **Kalv, præ-drøvtyggende**

- Meat and offal. 7 dag
- Milk. no withdrawal period

Leche: No autorizado en animales en lactación cuya leche se utiliza para el consumo humano

- 

#### **Slagtesvin**

- Meat and offal. 2 dag

- 

#### **Slagtekylling**

- Meat and offal. 7 dag
- Eggs. no withdrawal period

Huevos: No autorizado en aves ponedoras cuyos huevos se utilizan para el consumo humano. No usar en un plazo de 4 semanas desde el inicio de la puesta.

---

### 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](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

---

## 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:**

5/06/2013

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

2819 ESP

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

6/06/2013

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

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

### Indlægsseddel

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.

es-puar-k-dox-500-mg-g-polvo-para-administracion-en-agua-de-bebida-o-en-leche-es.pdf