

Karidox 100 mg/ml Oral Solution for Use in Drinking Water for Chickens and Pigs

Zugelassen

- Doxycycline hyclate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Karidox 100 mg/ml Oral Solution for Use in Drinking Water for Chickens and Pigs

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Schwein

Huhn, zur Fleischproduktion

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

116.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Eingeben über das Trinkwasser:**

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

- Eier. no withdrawal period

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01AA02

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Karizoo S.A.

Zulassungsdatum:

20/08/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Karizoo S.A.

Zuständige Behörde:

The Veterinary Medicines Directorate

Zulassungsnummer:

Vm 31223/4000

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

20/02/2018

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0361/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Frankreich Italien Niederlande Rumaenien

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.