

# Karidox 10% Oral Solution

Nicht autorisiert

- Doxycycline hyclate

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Karidox 10% Oral Solution

KARIDOX 100 mg/ml soluzione orale per uso in acqua da bere per polli e suini

---

### 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:

Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser

---

**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

---

**Abgaberegung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung von der Zulassungsbehörde widerrufen

---

**Zugelassen in:**

Italien

---

**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:**

15/04/2009

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratorios Karizoo S.A.

S P Veterinaria S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health

---

**Zulassungsnummer:**

103948

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

25/01/2023

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Spanien

---

**Verfahrensnummer:**

ES/V/0361/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Combined File of all Documents

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.

Packungsbeilage

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