

KARIDOX 500 mg/g

Zugelassen

- Doxycycline hyclate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

KARIDOX 500 mg/g

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn, zur Zucht

Huhn, zur Fleischproduktion

Schwein, zur Fleischproduktion

Truthuhn, zur Zucht

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#)

[italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)

[Norwegian](#)

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

580.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

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

-

Huhn, zur Zucht

- Fleisch und Innereien. 5 Tag
- Eier. no withdrawal period

Eggs: Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 5 Tag
- Eier. no withdrawal period

Eggs: Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption

-

Schwein, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

-

Truthuhn, zur Zucht

- Fleisch und Innereien. 12 Tag
- Eier. no withdrawal period

Eggs: Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption

-

Turkey (for meat production)

- Fleisch und Innereien. 12 Tag
- Eier. no withdrawal period

Eggs: Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption

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

QJ01AA02

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Ungarn

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:

18/02/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Karizoo S.A.

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

3312/X/13 NÉBIH ÁTI

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/02/2013

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0178/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Deutschland Ungarn Litauen Niederlande Polen Portugal 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

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.

Etikettierung

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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