

KARIDOX 500 mg/g

Autorisiert

- Doxycycline hyclate

Product identification

Name des Arzneimittels:

KARIDOX 500 mg/g

KARIDOX 500 mg/g

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Huhn, zur Zucht

Huhn, zur Fleischproduktion

Schwein, zur Fleischproduktion

Truthuhn, zur Zucht

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#)

[Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

580.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

Withdrawal period by route of administration:
zum Eingeben über das Trinkwasser:

• **Huhn, zur Zucht**

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

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

• **Huhn, zur Fleischproduktion**

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

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

• **Schwein, zur Fleischproduktion**

- Fleisch und Innereien. 4 day

• **Truthuhn, zur Zucht**

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

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

• **Turkey (for meat production)**

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

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

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

QJ01AA02

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Rumaenien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Karizoo S.A.

Marketing authorisation date:

5/11/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Karizoo S.A.

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

170258

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/01/2018

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0178/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Deutschland Ungarn Litauen Niederlande Polen Portugal Rumaenien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039109>