

KARIDOX 500 mg/g

Εξουσιοδοτημένο

- Doxycycline hyclate

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

KARIDOX 500 mg/g

Karidox 500 mg/g Proszek do podania w wodzie do picia

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε English

Είδη ζώων:

Κοτόπουλο αναπαραγωγής

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

Χοίρος πάχυνσης

Ινδοόρνιθα αναπαραγωγής

Ινδοόρνιθα κρεοπαραγωγής

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English

580.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Κόνις για χορήγηση με πόσιμο νερό

Withdrawal period by route of administration:**Χορήγηση με το πόσιμο νερό:****• Κοτόπουλο αναπαραγωγής**

- Meat and offal. 5 Ημέρα
- Αυγά. no withdrawal period

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

• Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

- Meat and offal. 5 Ημέρα
- Αυγά. no withdrawal period

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

• Χοίρος πάχυνσης

- Meat and offal. 4 Ημέρα

• Ινδοόρνιθα αναπαραγωγής

- Meat and offal. 12 Ημέρα
- Αυγά. no withdrawal period

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

• Ινδοόρνιθα κρεοπαραγωγής

- Meat and offal. 12 Ημέρα
- Αυγά. no withdrawal period

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

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QJ01AA02

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Laboratorios Karizoo S.A.

Marketing authorisation date:

19/04/2013

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Laboratorios Karizoo S.A.

Αρμόδια αρχή:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Αριθμός άδειας:

2256

Κράτος Μέλος αναφοράς:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Αριθμός διαδικασίας:

ES/V/0178/001

Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039074>