

KARIDOX 500 mg/g

Autorizado

- Doxycycline hyclate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

KARIDOX 500 mg/g

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos reproductores

Pollos de engorde

Cerdos de engorde

Pavos reproductores

Pavos de engorde

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

580.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

•

Pollos reproductores

- Meat and offal. 5 Día
- Eggs. no withdrawal period

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

•

Pollos de engorde

- Meat and offal. 5 Día
- Eggs. no withdrawal period

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

•

Cerdos de engorde

- Meat and offal. 4 Día

•

Pavos reproductores

- Meat and offal. 12 Día
- Eggs. no withdrawal period

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

•

Pavos de engorde

- Meat and offal. 12 Día
- Eggs. no withdrawal period

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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01AA02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Karizoo S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

4/12/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Karizoo S.A.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 109546

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/02/2022

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0178/001

Estados miembros afectados:

Alemania Hungría Lituania Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.