

Karidox Doxycycline 500 mg/g Powder for use in Drinking Water for Pigs, Chickens and Turkeys

Autorisé

- Doxycycline hyclate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Karidox Doxycycline 500 mg/g Powder for use in Drinking Water for Pigs, Chickens and Turkeys

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet (pour reproduction)

Poulet (poulet de chair)

Porc (pour engraissement)

Dinde (pour la reproduction)

Dinde (pour la production de viande)

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
580.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson:

-

Poulet (pour reproduction)

- Viande et abats. 5 day
- Œufs. no withdrawal period

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

-

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 5 day
- Œufs. no withdrawal period

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

-

Porc (pour engraissement)

- Viande et abats. 4 day

-

Dinde (pour la reproduction)

- Viande et abats. 12 day
- Œufs. no withdrawal period

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

-

Dinde (pour la production de viande)

- Viande et abats. 12 day
- Œufs. no withdrawal period

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

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01AA02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Laboratorios Karizoo S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

21/12/2012

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Laboratorios Karizoo S.A.

Autorité responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Numéro de l'autorisation:

Vm 31223/4001

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/01/2018

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0178/001

États membres concernés:

Allemagne Hongrie Lituanie Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.