

KARIDOX 500 mg/g

Heimilað

- Doxycycline hyclate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

KARIDOX 500 mg/g

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn (til undaneldis)

Hænsn (holdakjúklingur)

Svín (til fitunar)

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [danska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

580.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Duft til notkunar í drykkjarvatn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í drykkjarvatn:**

-

Hænsn (til undaneldis)

- Kjöt og innmatur. 5 dagar
- Eggs. no withdrawal period

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

-

Hænsn (holdakjúklingur)

- Kjöt og innmatur. 5 dagar
- Eggs. no withdrawal period

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

-

Svín (til fitunar)

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

-

Turkey (for reproduction)

- Kjöt og innmatur. 12 dagar
- Eggs. no withdrawal period

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

-

Turkey (for meat production)

- Kjöt og innmatur. 12 dagar
- Eggs. no withdrawal period

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

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01AA02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ungverjaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Laboratorios Karizoo S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

18/02/2013

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Laboratorios Karizoo S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markaðsleyfisnúmer:

3312/X/13 NÉBIH ÁTI

Dagsetning á breytingu stöðu:

18/02/2013

Umsjónarland (RMS):

Spánn

Ferilsnúmer:

ES/V/0178/001

Þátttökulönd (CMS):

Þýskaland Ungverjaland Litáen Holland Pólland Portúgal Rúmenía

Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.