

K-DOX 500 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA O EN LECHE PARA PORCINO, POLLOS Y TERNEROS

Viðurkennt

- Doxycycline hyclate

Product identification

Heiti lyfs:

K-DOX 500 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA O EN LECHE PARA PORCINO, POLLOS Y TERNEROS

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Aðeins í boði í [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Svín (til fitunar)

Hænsn (holdakjúklingur)

Íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í English

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Duft til notkunar í drykkjarvatn/mjólk

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk:

• **Cattle (pre-ruminant)**

- Kjöt og innmatur. 7 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

Leche: No autorizado en animales en lactación cuya leche se utiliza para el consumo humano

• **Svín (til fitunar)**

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

• **Hænsn (holdakjúklingur)**

- Kjöt og innmatur. 7 dagar
- Eggs. no withdrawal period

Huevos: No autorizado en aves ponedoras cuyos huevos se utilizan para el consumo humano. No usar en un plazo de 4 semanas desde el inicio de la puesta.

ATC flokkun (dýrallyf):

QJ01AA02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Spánn

Áletrun:

Aðeins í boði í Spanish

Aðeins í boði í Spanish

Aðeins í boði í [Spanish](#)

Aðeins í boði í [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Laboratorios Karizoo S.A.

Marketing authorisation date:

5/06/2013

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Laboratorios Karizoo S.A.

Ábyrgt yfirvald:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Markaðsleyfisnúmer:

2819 ESP

Dagsetning leyfisbreytingar:

6/06/2013

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

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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

Áletranir

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

es-puar-k-dox-500-mg-g-polvo-para-administracion-en-agua-de-bebida-o-en-leche-es.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055428>