

Karidox 100 mg/ml Oral Solution for Use in Drinking Water for Chickens and Pigs

Autorizzato

- Doxycycline hyclate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Karidox 100 mg/ml Oral Solution for Use in Drinking Water for Chickens and Pigs

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Pollo (pollo da carne)

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

116.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione per somministrazione in acqua da bere

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere:

-

Suino

- carni e frattaglie. 7 giorno

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 7 giorno

- uova. no withdrawal period

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01AA02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Laboratorios Karizoo S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

20/08/2008

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Karizoo S.A.

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 31223/4000

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

20/02/2018

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0361/001

Stati membri interessati:

Francia Italia Paesi Bassi Romania

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.