

KARIDOX 500 mg/g

Autorizzato

- Doxycycline hyclate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

KARIDOX 500 mg/g

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (pollo da riproduzione)

Pollo (pollo da carne)

Suini (da ingrasso)

tacchino da riproduzione

Tacchino (da carne)

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

580.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere:

-

Pollo (pollo da riproduzione)

- carni e frattaglie. 5 giorno
- uova. no withdrawal period

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

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 5 giorno
- uova. no withdrawal period

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

-

Suini (da ingrasso)

- carni e frattaglie. 4 giorno

-

tacchino da riproduzione

- carni e frattaglie. 12 giorno
- uova. no withdrawal period

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

-

Tacchino (da carne)

- carni e frattaglie. 12 giorno
- uova. no withdrawal period

Eggs: Not authorised for use in birds producing 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:

Spagna

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:

19/11/2012

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Karizoo S.A.

Autorità responsabile:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

2675 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

21/11/2012

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0178/001

Stati membri interessati:

Germania Ungheria Lituania Paesi Bassi Polonia Portogallo 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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato di tutti i documenti

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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