

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:

Germania

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:

13/12/2012

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Karizoo S.A.

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

401567.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/03/2018

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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.