

KARIDOX 500 mg/g

Autorizzato

- Doxycycline hyclate

Product identification

Denominazione del medicinale:

KARIDOX 500 mg/g

Karidox 500 mg/g Proszek do podania w wodzie do picia

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (pollo da riproduzione)

Pollo (pollo da carne)

Suini (da ingrasso)

tacchini da riproduzione

Tacchino (da carne)

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

580.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere

Withdrawal period by route of administration:**Somministrazione in acqua da bere:****• Pollo (pollo da riproduzione)**

- carne e visceri. 5 giorno
- uova. no withdrawal period

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

• Pollo (pollo da carne)

- carne e visceri. 5 giorno
- uova. no withdrawal period

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

• Suini (da ingrasso)

- carne e visceri. 4 giorno

• tacchini da riproduzione

- carne e visceri. 12 giorno
- uova. no withdrawal period

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

• Tacchino (da carne)

- carne e visceri. 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

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Polonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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.

Marketing authorisation date:

19/04/2013

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Karizoo S.A.

Autorità responsabile:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numero di autorizzazione:

2256

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039074>