

KARIDOX 500 mg/g

Autorisert

- Doxycycline hyclate

Product identification

Legemidlets navn:

KARIDOX 500 mg/g

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

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

avlsskylling

broiler

slaktegris

avlsskalkun

kalkun for kjøttproduksjon

Administrering:

Bruk i drikkevann

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

580.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver til bruk i drikkevann

Withdrawal period by route of administration:**Bruk i drikkevann:**

- **avlsskylling**

- Slakt. 5 dag
- Egg. no withdrawal period

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

- **broiler**

- Slakt. 5 dag
- Egg. no withdrawal period

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

- **slaktegris**

- Slakt. 4 dag

- **avlskalkun**

- Slakt. 12 dag
- Egg. no withdrawal period

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

- **kalkun for kjøttproduksjon**

- Slakt. 12 dag
- Egg. no withdrawal period

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

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01AA02

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

PL

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Laboratorios Karizoo S.A.

Marketing authorisation date:

19/04/2013

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Laboratorios Karizoo S.A.

Ansvarlig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkjenningsnummer:

2256

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0178/001

Gjeldende medlemsstater:

DE HU LT NL PL PT RO

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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