

KARIDOX 500 mg/g

Geautoriseerd

- Doxycycline hyclate

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

KARIDOX 500 mg/g

Beladox 500 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser für Schweine, Hühner und Puten

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Fokkippen

Vleeskuikens

Vleesvarkens

fokkalkoenen

Vleeskalkoenen

Toedieningsweg:

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

580.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder voor gebruik in drinkwater

Withdrawal period by route of administration:**In drinking water use:**

-

Fokkippen

- Meat and offal. 5 day
- Eggs. no withdrawal period

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

-

Vleeskuikens

- Meat and offal. 5 day
- Eggs. no withdrawal period

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

-

Vleesvarkens

- Meat and offal. 4 day

-

fokkalkoenen

- Meat and offal. 12 day
- Eggs. no withdrawal period

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

-

Vleeskalkoenen

- Meat and offal. 12 day
- Eggs. no withdrawal period

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

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01AA02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:Valid

Authorised in:Duitsland

Package description:Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:Laboratorios Karizoo S.A.

Marketing authorisation date:13/12/2012

Productielocaties partijvrijgifte:Laboratorios Karizoo S.A.

Verantwoordelijke instantie:Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Toelatingsnummer:

401567.00.00

Wijzigingsdatum status toelating:

27/03/2018

Rapporterende lidstaat:

Spanje

Procedurenummer:

ES/V/0178/001

Betrokken lidstaten:

Duitsland Hongarije Litouwen Nederland Polen Portugal Roemenië

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039071>