

KARIDOX 500 mg/g

Geautoriseerd

- Doxycycline hyclate

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

KARIDOX 500 mg/g

Karidox 500 mg/g por ivóvízbe keveréshez sertések, házityúkok és pulykák részére A.U.V.

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](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [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](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Hongarije

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:

18/02/2013

Productielocaties partijvrijgifte:

Laboratorios Karizoo S.A.

Verantwoordelijke instantie:

National Food Chain Safety Office

Toelatingsnummer:

3312/X/13 NÉBIH ÁTI

Wijzigingsdatum status toelating:

18/02/2013

Rapporterende lidstaat:

Spanje

Procedurenummer:

ES/V/0178/001

Betrokken lidstaten:

Duitsland Hongarije Litouwen Nederland Polen Portugal Roemenië

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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/600000039072>