

# KARIDOX 500 mg/g

Autorisert

- Doxycycline hyclate

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

KARIDOX 500 mg/g

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

avlsskylling

slaktekylling

slaktegris

avlskalkun

kalkun for kjøttproduksjon

---

**Administrasjonsvei:**

Bruk i drikkevann

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

580.00 milligram / 1.00 gram

---

**Legemiddelform:**

Pulver til bruk i drikkevann

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Bruk i drikkevann:**

•

**avlsskylling**

- Slakt. 5 dag
- Egg. no withdrawal period

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

•

**slaktekylling**

- 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

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

LT

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

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

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

29/11/2012

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

State Food And Veterinary Service

---

**Godkjenningsnummer:**

LT/2/12/2147/001-002

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

28/05/2025

---

**Referanse medlemsstat:**

ES

---

**Prosedyrenummer:**

ES/V/0178/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

DE HU LT NL PL PT RO

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Labelling

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

Combined File of all Documents

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