

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:

-

avlskylling

- 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:

NL

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:

4/12/2012

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratorios Karizoo S.A.

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 109546

Status for endring av markedsføringstillatelse:

2/02/2022

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Labelling

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