

# KARIDOX 125 mg/g Premix for medicated feeding stuff for pigs

Autorizado

- Doxycycline hyclate

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

KARIDOX 125 mg/g Premix for medicated feeding stuff for pigs

---

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Via de administração:**

Alimento medicamentoso sólido

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
144.20 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Pré-mistura para alimento medicamentoso

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Alimento medicamentoso sólido:**

- 

**Pig (for fattening)**

- Meat and offal. 5 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01AA02

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Hungria

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês  
Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

31/03/2015

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Número da autorização:**

3641/X/15 NÉBIH ÁTI

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

31/03/2015

---

**Estado-Membro de referência:**

Espanha

---

**Número de procedimento:**

ES/V/0222/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Hungria Portugal

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.