

# Karidox 10% Oral Solution

Autorizat

- Doxycycline hyclate

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

Karidox 10% Oral Solution

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Specia țintă:**

Porc

Găină (broiler)

---

**Calea de administrare:**

Administrare în apa de băut

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

116.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție pentru administrare în apa de băut

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare în apa de băut:**

- 

**Porc**

- Carne și organe. 7 zi

- 

**Găină (broiler)**

- Carne și organe. 7 zi

- Ouă. no withdrawal period

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01AA02

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

15/05/2008

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Laboratorios Karizoo S.A.

S P Veterinaria S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numărul autorizației:**

FR/V/5301720 0/2008

---

**Data modificării statusului autorizației:**

15/05/2013

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#)  
[Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

ES/V/0361/001

---

**State membre interesate:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

România

Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedeză](#)  
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.