

# K-DOX 500 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA O EN LECHE PARA PORCINO, POLLOS Y TERNEROS

Autorizat

- Doxycycline hyclate

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

K-DOX 500 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA O EN LECHE PARA PORCINO, POLLOS Y TERNEROS

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine (vițel pre-rumegător)

Porc (pentru îngrășat)

Găină (broiler)

### Calea de administrare:

-

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză  
500.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

---

### **Forma farmaceutică:**

Pulbere pentru administrare în apa de băut/lapte

---

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

-:

- 

#### **Bovine (vițel pre-rumegător)**

- Carne și organe. 7 zi
- Lapte. no withdrawal period

Leche: No autorizado en animales en lactación cuya leche se utiliza para el consumo humano

- 

#### **Porc (pentru îngrășat)**

- Carne și organe. 2 zi

- 

#### **Găină (broiler)**

- Carne și organe. 7 zi
- Ouă. no withdrawal period

Huevos: No autorizado en aves ponedoras cuyos huevos se utilizan para el consumo humano. No usar en un plazo de 4 semanas desde el inicio de la puesta.

---

### **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](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

---

## 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:**

5/06/2013

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numărul autorizației:**

2819 ESP

---

**Data modificării statusului autorizației:**

6/06/2013

---

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 acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

es-puar-k-dox-500-mg-g-polvo-para-administracion-en-agua-de-bebida-o-en-leche-es.pdf