

# KARIDOX 500 mg/g

Godkänd

- Doxycycline hyclate

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

KARIDOX 500 mg/g

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Tamhöns (avelshöns)

Tamhöns (slaktkyckling)

Svin (slaktsvin)

Kalkon (avelskalkon)

Kalkon (för köttproduktion)

### Administreringsväg:

Användning i dricksvatten

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

580.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

### Läkemedelsform:

Pulver för användning i dricksvatten

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Användning i dricksvatten:**

•

**Tamhöns (avelshöns)**

- Meat and offal. 5 dygn
- Eggs. no withdrawal period

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

•

**Tamhöns (slaktkyckling)**

- Meat and offal. 5 dygn
- Eggs. no withdrawal period

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

•

**Svin (slaktsvin)**

- Meat and offal. 4 dygn

•

**Kalkon (avelskalkon)**

- Meat and offal. 12 dygn
- Eggs. no withdrawal period

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

•

**Kalkon (för köttproduktion)**

- Meat and offal. 12 dygn
- Eggs. no withdrawal period

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

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01AA02

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Spanien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Godkännandedatum:**

19/11/2012

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Godkännandenummer:**

2675 ESP

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

21/11/2012

---

**Referensmedlemsstat:**

Spanien

---

**Procedurnummer:**

ES/V/0178/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Tyskland Ungern Litauen Nederländerna Polen Portugal Rumänien  
Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

## Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.