

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 (slaktskyckling)

- 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:

Litauen

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:

29/11/2012

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Laboratorios Karizoo S.A.

Ansvarig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

LT/2/12/2147/001-002

Datum för ändring av godkännandestatus:

28/05/2025

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

Dokumenter

Produktresumé

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.

Gemensam fil för alla dokument

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