

Doxatib 500 mg/g powder for use in drinking water for pigs and chickens

Autorisé

- Doxycycline hyclate

Product identification

Dénomination du médicament:

Doxatib 500 mg/g powder for use in drinking water for pigs and chickens

Doxatib 500 mg/g poeder voor gebruik in drinkwater voor varkens en kippen

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Poulet

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Withdrawal period by route of administration:

Administration dans l'eau de boisson:

• **Porc**

- Viande et abats. 4 day /

• **Poulet**

- Viande et abats. 3 day

Following a dose rate of 10 mg/kg body weight for 4 days. Do not use within 4 weeks of onset of the laying period.

- Viande et abats. 9 day

Following a dose rate of 20 mg/kg body weight for 4 days. Do not use within 4 weeks of onset of the laying period.

- Egg. no withdrawal period

Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption.

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01AA02

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Pays-Bas

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

10/11/2016

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Tad Pharma GmbH

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 117990

Date de modification du statut de l'autorisation:

26/11/2022

État membre de référence:

Slovénie

Numéro de procédure:

SI/V/0001/001

États membres concernés:

Belgique Bulgarie Croatie Tchéquie Estonie France Allemagne Hongrie
Irlande Lettonie Lituanie Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Slovaquie
Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100397>