

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

Heimilað

- Doxycycline hyclate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Doxatib 500 mg/g powder for use in drinking water for pigs and chickens
Doxatib, 500 mg/g, milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu, kiaulėms ir vištoms

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín
Hænsn

Leið stjórnýslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Duft til notkunar í drykkjarvatn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í drykkjarvatn:**

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 4 dagar /

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

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.

- Kjöt og innmatur. 9 dagar

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.

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01AA02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Litáen

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
Aðeins fáanlegt í [enska](#)
Aðeins fáanlegt í [enska](#)
Aðeins fáanlegt í [enska](#)
Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Dagsetning markaðsleyfis:

9/09/2016

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

TAD Pharma GmbH

Ábyrgt yfirvald:

State Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

LT/2/16/2369/001-003

Dagsetning á breytingu stöðu:

16/08/2021

Umsjónarland (RMS):

Slóvenía

Ferilsnúmer:

SI/V/0001/001

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Búlgaría Króatía Tékkland Eistland Frakkland Þýskaland Ungverjaland
Írland Lettland Litáen Holland Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Spánn
Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru
tungumáli hér að neðan.