

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

Autorizzato

- Doxycycline hyclate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

polli

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

500.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere:

-

Suino

- carni e frattaglie. 4 giorno /

-

polli

- carni e frattaglie. 3 giorno

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.

- carni e frattaglie. 9 giorno

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.

- uova. no withdrawal period

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

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01AA02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

TAD Pharma GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

19/08/2016

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

TAD Pharma GmbH

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

402279.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

20/09/2021

Stato membro di riferimento:

Slovenia

Numero di procedura:

SI/V/0001/001

Stati membri interessati:

Belgio Bulgaria Croazia Repubblica Ceca Estonia Francia Germania Ungheria
Irlanda Lettonia Lituania Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia
Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.