

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

Autorisert

- Doxycycline hyclate

Product identification

Legemidlets navn:

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

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

gris
kylling

Administrering:

Bruk i drikkevann

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
500.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver til bruk i drikkevann

Withdrawal period by route of administration:

Bruk i drikkevann:

- **gris**

- Slakt. 4 dag /

- **kylling**

- Slakt. 3 dag

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.

- Slakt. 9 dag

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.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01AA02

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

NL

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

10/11/2016

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Tad Pharma GmbH

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 117990

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

26/11/2022

Referanse medlemsstat:

SI

Prosedyrenummer:

SI/V/0001/001

Gjeldende medlemsstater:

BE BG HR CZ EE FR DE HU Irland LV LT NL PL PT RO SI ES

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

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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