

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

Toegelaten

- Doxycycline hyclate

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

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

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

**Doeldiersoort(en):**

Varken

Kip

**Toedieningsweg:**

Gebruik in drinkwater

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Farmaceutische vorm:**

Poeder voor gebruik in drinkwater

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Gebruik in drinkwater:**

- 

**Varken**

- Meat and offal. 4 day /

- 

**Kip**

- Meat and offal. 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.

- Meat and offal. 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.

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01AA02

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Duitsland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in Engels

Alleen beschikbaar in Engels

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

TAD Pharma GmbH

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

19/08/2016

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

TAD Pharma GmbH

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Vergunningsnummer:**

402279.00.00

---

### **Datum toelatingswijziging:**

20/09/2021

---

### **Rapporterende lidstaat:**

Slovenië

---

### **Procedurenummer:**

SI/V/0001/001

---

### **Betrokken lidstaten:**

België Bulgarije Kroatië Tsjechië Estland Frankrijk Duitsland Hongarije  
Ierland Letland Litouwen Nederland Polen Portugal Roemenië Slowakije  
Spanje  
Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands  
Norwegian

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.