

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

Geautoriseerd

- Doxycycline hyclate

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Kip

Toedieningsweg:

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder voor gebruik in drinkwater

Withdrawal period by route of administration:**In drinking water use:****• 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 [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Nederland

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

10/11/2016

Productielocaties partijvrijgifte:

Tad Pharma GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Toelatingsnummer:

REG NL 117990

Wijzigingsdatum status toelating:

26/11/2022

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 26/07/2023

[Downloaden](#)

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