

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

Autorisert

- Doxycycline hyclate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Doxatib 500 mg/g pó para administração na água de bebida para suínos e galinhas

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

kylling

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

500.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver til bruk i drikkevann

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**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

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

PT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Markedsføringsgodkjenningsdato:

29/07/2016

Tilvirker for batchfrigivelse:

TAD Pharma GmbH

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

1033/01/16DFVPT

Status for endring av markedsføringstillatelse:

2/11/2022

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

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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