

# 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

**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:**

Irland

---

**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:

---

#### 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:

9/09/2016

---

#### Tilvirker for batchfrigivelse:

TAD Pharma GmbH

---

#### Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

---

#### Godkjenningsnummer:

VPA10774/046/001

---

#### Status for endring av markedsføringstillatelse:

9/09/2016

---

#### 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](http://www.adrreports.eu/vet)