

GalluDoxx 500 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch

Autorisiert

- Doxycycline hyclate

Product identification

Name des Arzneimittels:

GalluDoxx 500

GalluDoxx 500 mg/g Poeder voor toediening in het drinkwater/in de melk

GalluDoxx 500 mg/g Poudre pour administration dans le lait ou l'eau de boisson

GalluDoxx 500 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Huhn

Truthuhn

Saugkalb

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch

**Withdrawal period by route of administration:
zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:**

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

-

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01AA02

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Belgien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

24/11/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biovet AD

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V502853

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/11/2016

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0203/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Bulgarien Deutschland Irland Italien Polen Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 8/06/2022

Herunterladen

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034521>