

# GalluDoxx 500 mg/g powder for use in drinking water/milk for calves, chickens and turkeys

Autorisé

- Doxycycline hyclate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

GalluDoxx 500 mg/g powder for use in drinking water/milk for calves, chickens and turkeys

GalluDoxx 500 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser/den Milchaustauscher für Kälber, Hühner und Puten

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Poulet

Dinde

Bovin (veau)

### Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Poudre pour administration dans l'eau de boisson/ le lait

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Administration dans l'eau de boisson/ le lait:**

- 

##### **Poulet**

- Viande et abats. 14 day

- 

##### **Dinde**

- Viande et abats. 28 day

- 

##### **Bovin (veau)**

- Viande et abats. 28 day

---

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01AA02

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Allemagne

---

### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

HuVepharma

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

5/01/2017

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Biovet AD

---

**Autorité responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

402301.00.00

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

1/06/2022

---

**État membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

NL/V/0203/001

---

**États membres concernés:**

Belgique Bulgarie Allemagne Irlande Italie Pologne Espagne

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.