

# GalluDoxx 500 mg/g Powder for Use in Drinking Water/Milk Replacer 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 Powder for Use in Drinking Water/Milk Replacer for Calves, Chickens and Turkeys

---

### **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:**

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

### **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:**

20/12/2016

---

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

Biovet AD

---

**Autorité responsable:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numéro de l'autorisation:**

Vm 30282/4031

---

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

12/06/2024

---

**Etat 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.