

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

Autorizzato

- Doxycycline hyclate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

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

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

tacchino

Bovini (vitello)

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

500.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere/latte

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte:

•

polli

- carni e frattaglie. 14 giorno

•

tacchino

- carni e frattaglie. 28 giorno

•

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 28 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01AA02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

HuVepharma

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

24/11/2016

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Biovet AD

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V502853

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/11/2016

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0203/001

Stati membri interessati:

Belgio Bulgaria Germania Irlanda Italia Polonia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.