

# 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

### Sostanza 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](http://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.