

GalluDoxx 500

Oprávnený

- Doxycycline hyclate

Product identification

Názov lieku:

GalluDoxx 500

GALLUDOXX 500 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA O EN LACTORREEMPLAZANTE PARA TERNEROS, POLLOS Y PAVOS

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Podanie v pitnej vode/mlieku

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lieková forma:

Prášok na podanie v pitnej vode/mlieku

Withdrawal period by route of administration:

Podanie v pitnej vode/mlieku:

• **Chicken**

- Meat and offal. 14 day

• **Turkey**

- Meat and offal. 28 day

• **Cattle (calf)**

- Meat and offal. 28 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01AA02

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Španielsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

28/11/2016

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Biovet J.S.C.

Zodpovedný orgán:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Číslo registrácie:

3505 ESP

Dátum zmeny stavu registrácie:

25/12/2021

Referenčný členský štát:

Holandsko

Číslo postupu:

NL/V/0203/001

Dotknuté členské štáty:

Belgicko Bulharsko Nemecko Írsko Taliansko Poľsko Španielsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034506>