

DOPHACYL AVI 1000 MG/G POWDER FOR USE IN DRINKING WATER FOR CHICKENS

Zugelassen

- Sodium salicylate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

DOPHACYL AVI 1000 MG/G POWDER FOR USE IN DRINKING WATER FOR CHICKENS

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Einnehmen:**

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- Eier. no withdrawal period

Not for use in birds producing eggs for human consumption. Do not use within 2 weeks of the start of the laying period.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):
QN02BA04

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Ungarn

Verfügbar in:

Ungarn

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Dopharma Research B.V.

Zulassungsdatum:

10/04/2025

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Dopharma B.V.

Dopharma France

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/04/2025

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0486/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Estland Deutschland
Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Niederlande
Polen Portugal Rumaenien Slowakei

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