

Dophacyl T 1000 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser Puten

Autorisiert

- Sodium salicylate

Product identification

Name des Arzneimittels:

DOPHACYL T 1000 mg/g powder for use in drinking water for turkeys
Dophacyl T 1000 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser Puten

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

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

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

**Withdrawal period by route of administration:
zum Eingeben über das Trinkwasser:**

-

Turkey (for meat production)

- Egg. no withdrawal period

Not for use in birds producing eggs for human consumption.

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

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

QN02BA04

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Deutschland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Dopharma Research B.V.

Marketing authorisation date:

7/06/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Dopharma B.V.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

402688.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/06/2020

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0331/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Kroatien Frankreich Ungarn Irland Italien Niederlande Polen
Portugal Rumänien Spanien

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

Documents

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Packungsbeilage

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064948>