

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

Autorisé

- Sodium salicylate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

DOPHACYL AVI 1000 MG/G POWDER FOR USE IN DRINKING WATER FOR CHICKENS
Dophacyl Avi, 1000 mg/g, pulbere pentru utilizare în apa de băut pentru găini

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Poulet

- Viande et abats. 2 day
- Œufs. 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.

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QN02BA04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Roumanie

Disponible en:

Roumanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Médicaments vétérinaires hybrides - changement des substances actives (article 19(1)(a) du règlement (EU) 2019/6)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Dopharma Research B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

14/11/2024

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Dopharma B.V.

Dopharma France

Autorité responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numéro de l'autorisation:

240155

Date de modification du statut de l'autorisation:

20/11/2025

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0486/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Estonie Allemagne Grèce
Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas Pologne
Portugal Roumanie Slovaquie

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.