

# DOPHACYL T 1000 mg/g powder for use in drinking water for turkeys

Autorizzato

- Sodium salicylate

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

DOPHACYL T 1000 mg/g powder for use in drinking water for turkeys

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Tacchino (da carne)

---

**Via di somministrazione:**

Somministrazione in acqua da bere

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
1000.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Polvere per somministrazione in acqua da bere

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Somministrazione in acqua da bere:**

•

**Tacchino (da carne)**

- uova. no withdrawal period

Not for use in birds producing eggs for human consumption.

- carni e frattaglie. 2 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QN02BA04

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Ungheria

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

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:**

Dopharma Research B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

25/07/2022

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Dopharma B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

4331/X/22 NÉBIH ÁTI

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

25/07/2022

---

**Stato membro di riferimento:**

Germania

---

**Numero di procedura:**

DE/V/0331/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Croazia Francia Ungheria Irlanda Italia Paesi Bassi Polonia

Portogallo Romania Spagna

---

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.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

2402688-paren-20220427.pdf