

Dophacyl SB 1000 mg/g, powder for use in drinking water/milk for cattle and pigs

Autorizzato

- Sodium salicylate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Dophacyl SB 1000 mg/g, powder for use in drinking water/milk for cattle and pigs
Dophacyl 1000 mg/g pulver til anvendelse i drikkevand/mælk

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vitello)
Suino

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte

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/latte

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Somministrazione in acqua da bere/latte:**

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. no withdrawal period zero days

-

Suino

- carni e frattaglie. no withdrawal period zero days

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:

Danimarca

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:

Domanda per generico (Articolo 18 del Regolamento (UE) 2019/6)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Dopharma Research B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

17/08/2023

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Dopharma B.V.

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

67568

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/08/2023

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0392/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia
Finlandia Francia Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania
Lussemburgo Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia Spagna
Svezia

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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

NLV0392001DC_DophacyISB_RMS PuAR_Final.pdf