

File downloaded on 2026-05-21

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lt/700000133731>

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

Registruotas

- Sodium salicylate

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

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

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Naminė višta

### **Naudojimo būdas:**

Vartoti per burną

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

1000.00 miligramai / 1.00 gram(s)

### **Vaisto forma:**

Milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu

## **Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

### **Vartoti per burną:**

- 

#### **Naminė višta**

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.
- Eggs. 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.

---

## **Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QN02BA04

---

## **Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

## **Registracijos statusas:**

Valid

---

## **Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

## **Galima įsigyti:**

Hungary

---

## **Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Mišraus vaisto paraiška - veikliosios(-iųjų) medžiagos(-ų) pasikeitimas, pagal Reglamento (ES) 2019/6 19(1)(a) straipsnį

---

**Registruotojas:**

Dopharma Research B.V.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

10/04/2025

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Dopharma B.V.

Dopharma France

---

**Atsakinga institucija:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Registracijos numeris:**

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

10/04/2025

---

**Referencinė valstybė narė:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Procedūros numeris:**

FR/V/0486/001

---

**Susijusios valstybės narės:**



Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#)  
[Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)  
Rumunija

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#)  
[Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#)  
[Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

eu-puar-frv0486001-mr-rpe1021-en.pdf