

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

Toegelaten

- Sodium salicylate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder voor gebruik in drinkwater

Wachttijd per toedieningsweg:**Oraal gebruik:**

-

Kip

- Meat and offal. 2 day
- 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.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QN02BA04

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:Valid

Toegelaten in:Litouwen

Beschikbaar in:Litouwen

Verpakkingsomschrijving:Alleen beschikbaar in EngelsAlleen beschikbaar in EngelsAlleen beschikbaar in EngelsAlleen beschikbaar in EngelsAlleen beschikbaar in EngelsAlleen beschikbaar in Engels

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Dopharma Research B.V.

Handelsvergunningsdatum:

11/11/2024

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Dopharma B.V.
Dopharma France

Verantwoordelijke instantie:

State Food And Veterinary Service

Vergunningsnummer:

LT/2/24/2840/001-006

Datum toelatingswijziging:

10/10/2024

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0486/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Estland Duitsland Griekenland
Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Luxemburg Nederland Polen
Portugal Roemenië Slowakije

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.