

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

Geautoriseerd

- Sodium salicylate

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Dophacyl T, 1000 mg/g, prašak za primjenu u vodi za piće, za purane

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Vleeskalkoenen

Toedieningsweg:

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder voor gebruik in drinkwater

Withdrawal period by route of administration:**In drinking water use:****• Vleeskalkoenen**

- Egg. no withdrawal period

Not for use in birds producing eggs for human consumption.

- Meat and offal. 2 day
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QN02BA04

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Kroatië

Package description:

Alleen beschikbaar in [Croatian](#)

Alleen beschikbaar in [Croatian](#)

Alleen beschikbaar in [Croatian](#)

Alleen beschikbaar in [Croatian](#)

Alleen beschikbaar in [Croatian](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Dopharma Research B.V.

Marketing authorisation date:

17/06/2022

Productielocaties partijvrijgifte:

Dopharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

MPS

Toelatingsnummer:

UP/I-322-05/22-01/379

Wijzigingsdatum status toelating:

21/03/2023

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0331/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk Kroatië Frankrijk Hongarije Ierland Italië Nederland Polen
Portugal Roemenië Spanje

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093652>