

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

Autorizado

- Sodium salicylate

Product identification

Nome do medicamento:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Administração na água de bebida

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó para administração na água de bebida

Withdrawal period by route of administration:

Administração na água de bebida:

• **Turkey (for meat production)**

- Egg. no withdrawal period

Not for use in birds producing eggs for human consumption.

- Meat and offal. 2 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QN02BA04

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Croácia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Croatian](#)

Disponível apenas em [Croatian](#)

Disponível apenas em [Croatian](#)

Disponível apenas em [Croatian](#)

Disponível apenas em [Croatian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Dopharma Research B.V.

Marketing authorisation date:

17/06/2022

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Dopharma B.V.

Autoridade responsável:

MPS

Número da autorização:

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

Data de alteração do estado de autorização:

21/03/2023

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0331/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Croácia França Hungria Irlanda Itália Países Baixos Polónia Portugal
Roménia Espanha

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

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

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