

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

Autorizado

- Sodium salicylate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Alimento medicamentoso líquido

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
1000.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó para administração na água de bebida ou no leite

Intervalo de segurança por via de administração:

Alimento medicamentoso líquido:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Pig

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QN02BA04

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Dopharma Research B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

22/08/2023

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Dopharma B.V.

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 129792

Data da alteração do estado de autorização:

26/09/2023

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0392/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia
Finlândia França Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia
Luxemburgo Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Espanha Suécia

Generic of:

600000059248

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

NLV0392001DC_DophacyISB_RMS PuAR_Final.pdf