

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

Oprávněný

- Sodium salicylate

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Podanie v pitnej vode/mlieku

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lieková forma:

Prášok na podanie v pitnej vode/mlieku

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Podanie v pitnej vode/mlieku:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Pig

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QN02BA04

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Írsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Dopharma Research B.V.

Dátum registrácie lieku:

14/08/2023

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Dopharma B.V.

Zodpovedný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Číslo registrácie:

VPA10791/019/001

Dátum zmeny stavu registrácie:

14/08/2023

Referenčný členský štát:

Holandsko

Číslo postupu:

NL/V/0392/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Česko Dánsko Estónsko
Fínsko Francúzsko Nemecko Grécko Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko

Litva Luxembursko Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko
Španielsko Švédsko

Generic of:

600000059248

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

Dokumenty

NLV0392001DC_DophacyISB_RMS PuAR_Final.pdf