

SALICIL VET

Autoriseret

- Acetylsalicylic acid

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

SALICIL VET

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kalv

Kalkun

Kvæg

Slagtekylling

Svin

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand/mælk

Anvendelse i drikkevand

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

600.00 gram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Pulver til oral opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Anvendelse i drikkevand/mælk:**

-

Kalv

- Meat and offal. no withdrawal period

Uso non autorizzato in animali che producono latte per consumo umano e in uccelli che producono uova per il consumo umano durante l'ovodeposizione

Anvendelse i drikkevand:

-

Kalkun

- Meat and offal. no withdrawal period

Uso non autorizzato in animali che producono latte per consumo umano e in uccelli che producono uova per il consumo umano durante l'ovodeposizione

-

Kvæg

- Meat and offal. no withdrawal period

Uso non autorizzato in animali che producono latte per consumo umano e in uccelli che producono uova per il consumo umano durante l'ovodeposizione

-

Slagtekylling

- Meat and offal. no withdrawal period

Uso non autorizzato in animali che producono latte per consumo umano e in uccelli che producono uova per il consumo umano durante l'ovodeposizione

-

Svin

- Meat and offal. no withdrawal period

Usò non autorizzato in animali che producono latte per consumo umano e in uccelli che producono uova per il consumo umano durante l'ovodeposizione

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QN02BA01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Italy

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

26/06/2013

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

26/06/2013

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.