

# SODIUM SALICYL 80% WSP, powder for oral solution for cattle (calves) and pig

Zugelassen

- Sodium salicylate

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

SODIUM SALICYL 80% WSP, powder for oral solution for cattle (calves) and pig

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Saugkalb

Schwein

---

**Art der Anwendung:**

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Darreichungsform:**

Pulver zum Einnehmen

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:**

•

**Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period zero days

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period zero days

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QN02BA04

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Polen

---

**Verfügbar in:**

Polen

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Dopharma Research B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

1/02/2010

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Dopharma B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Zulassungsnummer:**

1949

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

1/02/2010

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Niederlande

---

**Verfahrensnummer:**

NL/V/0133/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Belgien Bulgarien Dänemark Estland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen Polen Portugal Rumaenien Spanien

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

NL V 133 001 DC Sodium salicyl 80 WSP PuAR\_updated 082021.pdf