

# VETOSPIRIN 1000 mg/g powder for use in drinking water/milk

Zugelassen

- Sodium salicylate

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

VETOSPIRIN 1000 mg/g powder for use in drinking water/milk

---

**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](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Darreichungsform:**

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:**

•

**Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

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

QN02BA04

**Abgaberegulierung:**Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

**Zugelassen in:**

Ungarn

**Verfügbar in:**

Ungarn

**Packungsbeschreibung:**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:**

V.M.D.

---

**Zulassungsdatum:**

18/06/2019

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

V.M.D.

---

**Zuständige Behörde:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Zulassungsnummer:**

4075/X/19 NÉBIH ÁTI

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

18/06/2019

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Niederlande

---

**Verfahrensnummer:**

NL/V/0250/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Belgien Estland Frankreich Deutschland Ungarn Lettland Litauen Luxemburg  
Polen Portugal Rumaenien Spanien

---

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

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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