

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

Autorizado

- Sodium salicylate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros

Porcino

Vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

800.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche:

•

Terneros

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Porcino

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QN02BA04

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Países Bajos

Disponible en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Dopharma Research B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

12/10/2009

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Dopharma B.V.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 104033

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/01/2022

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0133/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Bulgaria Dinamarca Estonia Francia Alemania Grecia Hungría

Irlanda Italia Letonia Lituania Polonia Portugal Rumania; Rumanía España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

NL V 133 001 DC Sodium salicyl 80 WSP PuAR_updated 082021.pdf