

Na-Salicylaat 80% WSP, poeder voor toediening in het drinkwater/in de melk, voor kalveren en varkens.

Autorizado

- Sodium salicylate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Na-Salicylaat 80% WSP, poeder voor toediening in het drinkwater/in de melk, voor kalveren en varkens.

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Terberos  
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 para administración en agua de bebida o en leche

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Administración en agua de bebida o en leche:**

•

**Terneros**

- Meat and offal. no withdrawal period  
Should be 0 days

•

**Porcino**

- Meat and offal. no withdrawal period  
Should be 0 days

---

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

QN02BA04

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible 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

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

---

## 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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Dopharma Research B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

28/08/2006

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Dopharma Research B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número de autorización:**

REG NL 10411

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

20/05/2011

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://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.