

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

Autorizado

- Sodium salicylate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

VETOSPIRIN 1000 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch für Rinder und Schweine

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](#)

1000.00 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 0 days

-

Porcino

- Meat and offal. no withdrawal period 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:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible 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:

V.M.D.

Fecha de autorización de comercialización:

13/07/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

V.M.D.

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

402594.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/07/2019

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0250/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Estonia Francia Alemania Hungría Letonia Lituania Luxemburgo
Polonia Portugal Rumania; Rumanía España

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.