

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

Autorisé

- Sodium salicylate

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

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

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovin (veau)

Porc

---

**Voie d'administration:**

Administration dans l'eau de boisson/ le lait

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Poudre orale

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Administration dans l'eau de boisson/ le lait:**

•

**Bovin (veau)**

- Viande et abats. no withdrawal period zero days

•

**Porc**

- Viande et abats. no withdrawal period zero days

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QN02BA04

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Pologne

---

**Disponible en:**

Pologne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Dopharma Research B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

1/02/2010

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Dopharma B.V.

---

**Autorité responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

1949

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

1/02/2010

---

**État membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

NL/V/0133/001

---

**États membres concernés:**

Belgique Bulgarie Danemark Estonie France Allemagne Grèce Hongrie  
Irlande Italie Lettonie Lituanie Pologne Portugal Roumanie Espagne  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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