

# Natrium-Salicylat „vitnirMED“ 1000 mg/g Pulver zum Herstellen einer Lösung zum Eingeben für Kälber und Schweine

Autorisé

- Sodium salicylate

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

Natrium-Salicylat „vitnirMED“ 1000 mg/g Pulver zum Herstellen einer Lösung zum Eingeben für Kälber und Schweine

Natrium-Salicylat „vitnirMED“ 1000 mg/g Pulver zum Herstellen einer Lösung zum Eingeben für Kälber und Schweine

---

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

Disponible uniquement en Anglais

---

### **Espèces cibles:**

Bovin (veau)

Porc

---

### **Voie d'administration:**

Voie orale

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en Anglais  
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Poudre pour solution buvable

---

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

#### **Voie orale:**

- 

#### **Bovin (veau)**

- Viande et abats. 0 day

- 

#### **Porc**

- Viande et abats. 0 day
- 

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

QN02BA04

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Autriche

---

### **Description des conditionnements:**

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:**

Vitnirmed GmbH

---

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

21/07/2010

---

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autorité responsable:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

8-00880

---

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

21/07/2010

---

**État membre de référence:**

Autriche

---

**Numéro de procédure:**

AT/V/0004/001

---

**États membres concernés:**

Allemagne

---

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

## Documents

### Notice

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

### Résumé des caractéristiques du produit

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.

at-puar-atv0004001-mr-naetriuemsaelicylaet-en.pdf

at-puar-atv0004001-mr-naetriuemsaelicylaet-de.pdf