

Sodium Salicyl 80% WSP powder for use in drinking water/milk for cattle (calves) and pigs

Odobreno

- Sodium salicylate

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Sodium Salicyl 80% WSP powder for use in drinking water/milk for cattle (calves) and pigs

Djelatna tvar:

Dostupan samo u engleski

Ciljne vrste:

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Put aplikacije:

U vodi za piće/mlijeku

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
800.00 miligram / 1.00 gram

Farmaceutski oblik:

Prašak za uporabu u vodi za piće/mlijeku

Karencija prema putu aplikacije:

U vodi za piće/mlijeku:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 0 day

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QN02BA04

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan u:

Denmark

Opis paketa:

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u [engleski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Dopharma Research B.V.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

28/07/2011

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Dopharma B.V.

Nadležno tijelo:

Danish Medicines Agency

Broj odobrenja:

48741

Datum promjene statusa odobrenja:

28/07/2011

Referentna država članica:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

NL/V/0133/001

Dotična država članica:

Dostupan samo u [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [švedski](#) [islandski](#)
Norwegian

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

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