

TERMOVET

Ovlašten

- Acetylsalicylic acid

Product identification

Naziv VMP-a:

TERMOVET

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

U vodi za piće

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

750.00 miligram / 1.00 gram

Farmaceutski oblik:

Prašak za uporabu u vodi za piće

Withdrawal period by route of administration:**U vodi za piće:**

-

Pig

- Meat and offal. 1 day

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 1 day

- Eggs. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en aves ponedor

Kod anatomske-terapijske-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QN02BA01

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Available in:

Opis paketa:

Dostupno samo u [Spanish](#)

Dostupno samo u [Spanish](#)

Dostupno samo u [Spanish](#)

Dostupno samo u [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Divasa Farmavic S.A.

Marketing authorisation date:

4/08/1986

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Divasa Farmavic S.A.

Odgovorno tijelo:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Broj autorizacije:

2370 ESP

Datum promjene statusa odobrenja:

6/10/2011

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

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000082801>