

Na-Salicylaat 100%, poeder voor toediening in het drinkwater/in de melk, voor kalveren en varkens

Felhatalmazott

- Sodium salicylate

Product identification

Készítmény neve:

Na-Salicylaat 100%, poeder voor toediening in het drinkwater/in de melk, voor kalveren en varkens

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

borjú
sertés

Alkalmazás módja:

Ivóvízbe/tejbe keverve

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Withdrawal period by route of administration:**Ivóvízbe/tejbe keverve:**

- **borjú**

- Meat and offal.

- **sertés**

- Meat and offal.

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QN02BA04

Szállítás jogállása:

Csak itt érhető el [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Dopharma Research B.V.

Marketing authorisation date:

30/11/1998

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Dopharma B.V.

Felelős hatóság:

Medicines Evaluation Board

Engedély száma:

REG NL 8913

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

10/06/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059248>