

ASA 467 mg /g prášok na perorálny roztok

Heimilað

- Acetylsalicylic acid

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

ASA 467 mg /g prášok na perorálny roztok

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir (kálfur)

Hestur

Svín

Hænsn

Kalkúni

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

467.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Mixtúruduft, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í drykkjarvatn:**

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period Zero days

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period Zero days

-

Svín

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period Zero days

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

Zero days. Do not use in layer hens, which eggs are intended for human consumption.

-

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period Zero days

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QN02BA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Slóvakía

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í slóvakíska

Aðeins fánlegt í slóvakíska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Bioveta SK s.r.o.

Dagsetning markaðsleyfis:

4/11/2005

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bioveta SK s.r.o.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

96/041/05-S

Dagsetning á breytingu stöðu:

4/11/2005

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.