

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

Heimilað

- Sodium salicylate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir (kálfur)
Svín

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Duft til notkunar í drykkjarvatn/mjólk

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

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period zero days

-

Svín

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period zero days

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

QN02BA04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Holland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Dopharma Research B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

30/11/1998

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Dopharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

REG NL 8913

Dagsetning á breytingu stöðu:

10/06/2021

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.