

# SODIUM SALICYL 80% WSP, polvere per soluzione orale per bovini (vitelli) e suini

Autorizzato

- Sodium salicylate

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

SODIUM SALICYL 80% WSP, powder for oral solution for cattle (calves) and pig  
SODIUM SALICYL 80% WSP, polvere per soluzione orale per bovini (vitelli) e suini

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Bovini (vitello)

Suino

### Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

800.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

**Forma farmaceutica:**

Polvere orale

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Somministrazione in acqua da bere/latte:**

- 

**Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. no withdrawal period zero days

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. no withdrawal period zero days

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QN02BA04

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Italia

---

**Disponibile in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

Contenitore composito da 1 kg

Secchio da 1 kg

Secchio da 5 kg

Secchio da 2,5 kg

Secchio da 2,5 kg

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Dopharma Research B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

2/02/2010

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Dopharma B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

104148

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

2/02/2010

---

**Stato membro di riferimento:**

Paesi Bassi

---

**Numero di procedura:**

NL/V/0133/001

---

**Stati membri interessati:**

Belgio Bulgaria Danimarca Estonia Francia Germania Grecia Ungheria  
Irlanda Italia Lettonia Lituania Polonia Portogallo Romania Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 31/05/2024

Scaricamento

NL V 133 001 DC Sodium salicyl 80 WSP PuAR\_updated 082021.pdf