

SODIUM SALICYL 80% WSP, powder for oral solution for cattle (calves) and pig

Geautoriseerd

- Sodium salicylate

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Kalveren
Varken

Toedieningsweg:

Toediening in het drinkwater/in de melk

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder voor oraal gebruik

Withdrawal period by route of administration:

Toediening in het drinkwater/in de melk:

-

Kalveren

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Varken

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QN02BA04

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Italië

Available in:

Italië

Package description:

Alleen beschikbaar in [Italian](#)

Alleen beschikbaar in [Italian](#)

Alleen beschikbaar in [Italian](#)

Alleen beschikbaar in [Italian](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Dopharma Research B.V.

Marketing authorisation date:

2/02/2010

Productielocaties partijvrijgifte:

Dopharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Toelatingsnummer:

104148

Wijzigingsdatum status toelating:

2/02/2010

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0133/001

Betrokken lidstaten:

België Bulgarije Denemarken Estland Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Polen Portugal Roemenië Spanje

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

NL V 133 001 DC Sodium salicyl 80 WSP PuAR_updated 082021.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041116>