

Na-Salicylaat 80% WSP, poeder voor toediening in het drinkwater/in de melk, voor kalveren en varkens.

Toegelaten

- Sodium salicylate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Na-Salicylaat 80% WSP, poeder voor toediening in het drinkwater/in de melk, voor kalveren en varkens.

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kalveren
Varken

Toedieningsweg:

Toediening in het drinkwater/in de melk

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Alleen beschikbaar in Bulgaars Spaans Tsjechisch Deens Duits Estlands Grieks Engels Frans Iers Kroatisch Italiaans Letlands Litouws Pools Portugees Roemeense Toedieningsweg Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Wachttijd per toedieningsweg:

Toediening in het drinkwater/in de melk:

•

Kalveren

- Meat and offal. no withdrawal period
Should be 0 days

•

Varken

- Meat and offal. no withdrawal period
Should be 0 days

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QN02BA04

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

5 kg in een polypropyleen emmer met polypropyleen deksel
10 kg in een polypropyleen emmer met polypropyleen deksel
1 kg in een polypropyleen emmer met polypropyleen deksel

1 kg in een combi-tin, kartonnen doos met aluminium inlage en PET coating met HDPE deksel

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Dopharma Research B.V.

Handelsvergunningsdatum:

28/08/2006

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Dopharma Research B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 10411

Datum toelatingswijziging:

20/05/2011

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

Documenten

Combined File of all Documents