

# A 20 0,2 g/g Proszek do podawania w wodzie do picia

Niet  
gemachtigd

- Acetylsalicylic acid

## Product identification

**Naam van het geneesmiddel:**

A 20 0,2 g/g Proszek do podawania w wodzie do picia

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Duif  
Hennen

---

**Toedieningsweg:**

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## Product details

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)  
20.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Poeder voor gebruik in drinkwater

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**In drinking water use:**

•

**Duif**

- Meat and offal. 0 day

•

**Hennen**

- Meat and offal. 0 day

Do not use in laying hens producing eggs for human consumption.

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QN02BA01

---

**Afleverstatus:**

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

---

**Status toelating:**

Surrendered

---

**Authorised in:**

Polen

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [Polish](#)

Alleen beschikbaar in [Polish](#)

Alleen beschikbaar in [Polish](#)

---

## 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:**

Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne Okoniewscy Vetos Farma Sp. z o.o.

---

**Marketing authorisation date:**

30/04/2004

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne Okoniewscy Vetos Farma Sp. z o.o.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Toelatingsnummer:**

1565

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

28/02/2024

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000074202>