

VETOSPIRIN 1000 mg/g powder for use in drinking water/milk

Autorisert

- Sodium salicylate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

VETOSPIRIN 1000 mg/g powder for use in drinking water/milk

Vetospirin 1000 mg/g Poudre pour administration dans le lait ou l'eau de boisson

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kalv

gris

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann/melk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1000.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver til bruk i drikkevann/melk

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann/melk:

-

kalv

- Slakt. no withdrawal period 0 days

-

gris

- Slakt. no withdrawal period 0 days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN02BA04

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LU

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

V.M.D.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

23/07/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:

V.M.D.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health And Social Security

Godkjenningsnummer:

V940/19/07/2001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

23/07/2019

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0250/001

Gjeldende medlemsstater:

BE EE FR DE HU LV LT LU PL PT RO ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.