

Na-Salicylaat 100%, poeder voor toediening in het drinkwater/in de melk, voor kalveren en varkens

Dopuszczony

- Sodium salicylate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Na-Salicylaat 100%, poeder voor toediening in het drinkwater/in de melk, voor kalveren en varkens

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

W wodzie do picia lub w mleku

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Proszek do podania w wodzie do picia / w mleku

Okres karencji w zależności od drogi podania:

W wodzie do picia lub w mleku:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Pig

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QN02BA04

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w niderlandzki

Dostępne wyłącznie w niderlandzki

Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)

Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)

Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#)
[islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Dopharma Research B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

30/11/1998

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Dopharma B.V.

Organ odpowiedzialny:

Medicines Evaluation Board

Numer pozwolenia:

REG NL 8913

Data zmiany statusu pozwolenia:

10/06/2021

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.