

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

Autorizado

- Sodium salicylate

Identificação do produto

Nome do medicamento:

SODIUM SALICYL 80% WSP, powder for oral solution for cattle (calves) and pig
SODIUM SALICYL 800 mg/g pulbere pentru solutie orala pentru bovine (vitei) si porcine

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Alimento medicamentoso líquido

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em English
800.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó oral

Intervalo de Segurança por via de administração:

Alimento medicamentoso líquido:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Pig

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QN02BA04

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Roménia

Disponível em:

Roménia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em English

Disponível apenas em [English](#)
Disponível apenas em [English](#)
Disponível apenas em [English](#)
Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Dopharma Research B.V.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

6/01/2010

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Dopharma B.V.

Autoridade responsável:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número da autorização:

150098

Data de alteração do estado de autorização:

10/04/2024

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0133/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Bulgária Dinamarca Estónia França Alemanha Grécia Hungria
Irlanda Itália Letónia Lituânia Polónia Portugal Roménia Espanha
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041119>