

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

Neautorizat

- Acetylsalicylic acid

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

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

---

### Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

---

### Specia țintă:

Porumbel

Găină (femelă adultă)

---

### Calea de administrare:

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

---

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

20.00 gram(e) / 100.00 gram(e)

---

### Forma farmaceutică:

Pulbere pentru utilizare în apă potabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**In drinking water use:**

•

**Porumbel**

- Carne și organe. 0 zi

•

**Găină (femelă adultă)**

- Carne și organe. 0 zi

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

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QN02BA01

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Polish](#)

Disponibile numai în [Polish](#)

Disponibile numai în [Polish](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

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

---

**Data autorizației de comercializare:**

30/04/2004

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

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

---

**Autoritatea responsabilă:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numărul autorizației:**

1565

---

**Data modificării statusului autorizației:**

28/02/2024

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

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