

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

Oprávněný

- Sodium salicylate

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

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

---

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

---

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Cesta podania:

Podanie v pitnej vode/mlieku

---

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Lieková forma:**

Prášok na podanie v pitnej vode/mlieku

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Podanie v pitnej vode/mlieku:**

•

**Cattle (calf)**

- Meat and offal. 0 day

•

**Pig**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomico-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QN02BA04

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Holandsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

V.M.D.

---

**Dátum registrácie lieku:**

19/07/2019

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

V.M.D.

---

**Zodpovedný orgán:**

Medicines Evaluation Board

---

**Číslo registrácie:**

REG NL 123332

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

25/01/2022

---

**Referenčný členský štát:**

Holandsko

---

**Číslo postupu:**

NL/V/0250/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Belgicko Estónsko Francúzsko Nemecko Maďarsko Lotyšsko Litva  
Luxembursko Poľsko Portugalsko Rumunsko Španielsko

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.