

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

VETOSPIRINE 1000 MG/G POUDRE POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON
OU LE LAIT

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#)
[English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [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. no withdrawal period 0 days

-

Pig

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QN02BA04

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Francúzsko

Dostupné v:

Francúzsko

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:

20/06/2019

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

VMD N.V.

Zodpovedný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Číslo registrácie:

FR/V/8526950 3/2019

Dátum zmeny stavu registrácie:

20/06/2019

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.