

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

Ima  
dovoljenje za  
promet

- Sodium salicylate

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

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

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

tele

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje/mleko

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)  
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Farmacevtska oblika:

Prašek za dajanje v vodo za pitje/mleko

---

### Karenca glede na pot uporabe:

#### Dajanje v vodo za pitje/mleko:

- 

#### tele

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

- 

#### Pig

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

---

### Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QN02BA04

---

### Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

### Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

---

### Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Dutch](#)

---

## Dodatne informacije

### **Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Dopharma Research B.V.

---

### **Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

30/11/1998

---

### **Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Dopharma B.V.

---

### **Pristojni organ:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

REG NL 8913

---

### **Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

10/06/2021

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.