

SALICYLINE 50 % PO

Разрешен

- Acetylsalicylic acid

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

SALICYLINE 50 % PO

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

бройлер

свиня

представител на сем. Еквиди

агне

яре

теле

домашни птици

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

0.50 gram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Прах за перорален разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

•

бройлер

- Meat and offal. 1 day

•

свиня

- Meat and offal. 1 day

•

представител на сем. Еквиди

- Meat and offal. 7 day

•

агне

- Meat and offal. 7 day

•

яре

- Meat and offal. 7 day

•

теле

- Meat and offal. 7 day

•

домашни птици

- Meat and offal. 7 day

- Eggs. no withdrawal period

En l'absence d'un temps d'attente pour les œufs, ne pas utiliser chez les volailles pondeuses productrices d'œufs de consommation (4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci).

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QN02BA01

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Наличен в:

France

Описание на опаковката:

Налично само в [Френски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Huvepharma S.A.

Дата на разрешение за търговия:

21/10/2003

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Huvepharma S.A.

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на разрешението за търговия:

FR/V/7287459 0/2003

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

21/10/2013

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.