

# Solacyl 1000 mg/g, powder for oral solution for cattle and pig

Registrováno

- Sodium salicylate

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Solacyl 1000 mg/g, powder for oral solution for cattle and pig

---

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

---

### Cílové druhy:

Skot (tele)

Prase

---

### Cesta podání:

Perorální podání

Podání v pitné vodě/mléce

---

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Léková forma:

Prášek pro podání v pitné vodě/mléce

---

### **Ochranná lhůta podle cesty podání:**

#### **Perorální podání:**

- 

##### **Skot (tele)**

- Maso. 0 day do not use in cows producing milk for human consumption

- 

##### **Prase**

- Maso. 0 day

### **Podání v pitné vodě/mléce:**

- 

##### **Skot (tele)**

- Maso. 0 day do not use in cows producing milk for human consumption

- 

##### **Prase**

- Maso. 0 day

---

### **Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QN02BA04

---

### **Právní status výdeje:**

Na předpis

---

### **Stav registrace:**

Valid

---

### **Registrováno v:**

Španělsko

---

### **Dostupné v:**

Španělsko

---

### **Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)  
Dostupné pouze v [English](#)  
Dostupné pouze v [English](#)  
Dostupné pouze v [English](#)  
Dostupné pouze v [English](#)  
Dostupné pouze v [English](#)  
Dostupné pouze v [English](#)  
Dostupné pouze v [English](#)  
Dostupné pouze v [English](#)  
Dostupné pouze v [English](#)  
Dostupné pouze v [English](#)  
Dostupné pouze v [English](#)  
Dostupné pouze v [English](#)  
Dostupné pouze v [English](#)  
Dostupné pouze v [English](#)  
Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

### **Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Držitel rozhodnutí o registraci:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

### **Datum registrace:**

30/10/2008

---

### **Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

### **Příslušný orgán:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Registrační číslo:**

1940 ESP

---

**Datum změny stavu registrace:**

30/10/2008

---

**Referenční členský stát:**

Nizozemsko

---

**Číslo procedury:**

NL/V/0117/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Chorvatsko Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Francie Německo Maďarsko Irsko Itálie Litva Lucembursko Polsko

Portugalsko Slovensko Slovinsko Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.