

# 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. no withdrawal period

Withdrawal period zero days, do not use in cows producing milk for human consumption

•

**Prase**

- Maso. no withdrawal period Withdrawal period zero days

**Podání v pitné vodě/mléce:**

•

**Skot (tele)**

- Maso. no withdrawal period

zero days, do not use in cows producing milk for human consumption

•

**Prase**

- Maso. no withdrawal period zero days

---

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

QN02BA04

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Španělsko

---

**Dostupné v:**

Španelsko

---

**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](#)

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.