

SALICYLINE 50 % PO

Zugelassen

- Acetylsalicylic acid

Produktidentifikation

Arzneimittel:

SALICYLINE 50 % PO

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn, zur Fleischproduktion

Schwein

Einhufer

Schaf, Lamm

Ziege, Lamm

Saugkalb

Hausgeflügel

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

0.50 gram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**zum Einnehmen:**

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Eihufer

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

-

Schaf, Lamm

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

-

Ziege, Lamm

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

-

Hausgeflügel

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

- Eier. 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).

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN02BA01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Frankreich

Verfügbar in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Huvepharma S.A.

Zulassungsdatum:

21/10/2003

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Huvepharma S.A.

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/7287459 0/2003

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/10/2013

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.