

Solacyl 1000 mg/g powder for use in drinking water for turkeys

Zugelassen

- Sodium salicylate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Solacyl 1000 mg/g powder for use in drinking water for turkeys

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Truthuhn

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Eingeben über das Trinkwasser:

-

Truthuhn

- Egg. no withdrawal period

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

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

QN02BA04

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Slowakei

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

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:

Eurovet Animal Health B.V.

Zulassungsdatum:

22/01/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Eurovet Animal Health B.V.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/064/DC/17-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/08/2022

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0170/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Tschechische Republik Frankreich Ungarn Italien Niederlande Polen Slowakei
Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

2402381-paren-20171106.rtf