

Avicylat

Zugelassen

- Sodium salicylate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Avicylat

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

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

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

QN02BA04

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID8) 5 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel (Polyethylenterephthalat; Aluminium; Polyethylen) mit 5 Kilogramm

(ID7) 1 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel (Polyethylenterephthalat; Aluminium; Polyethylen) mit 1 Kilogramm

(ID6) 500 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel (Polyethylenterephthalat; Aluminium; Polyethylen) mit 500 Gramm

(ID5) 100 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel (Polyethylenterephthalat; Aluminium; Polyethylen) mit 100 Gramm

(ID4) 100 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 10 Beutel (Polyethylenterephthalat; Aluminium; Polyethylen) mit jeweils 10 Gramm

(ID3) 10 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel (Polyethylenterephthalat; Aluminium; Polyethylen) mit 10 Gramm

(ID2) 50 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 10 Beutel (Polyethylenterephthalat; Aluminium; Polyethylen) mit jeweils 5 Gramm

(ID1) 5 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel (Polyethylenterephthalat; Aluminium; Polyethylen) mit 5 Gramm

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

MIT Gesundheit GmbH

Zulassungsdatum:

28/05/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Chevita Tierarzneimittel GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

401349.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/03/2018

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Packungsbeilage

2401349-parde-20110526.pdf