

# 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 Veterinärcode (ATCvet-Code):**

QN02BA04

---

### **Abgaberegelung:**

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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Packungsbeilage

2401349-parde-20110526.pdf