

# SALICYLINE 50 % PO

Εξουσιοδοτημένο

- Acetylsalicylic acid

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

SALICYLINE 50 % PO

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

### Είδη ζώων:

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

Χοίρος

Ιπποειδή

Πρόβατο (Αμνός)

Διατίθεται μόνο σε [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#)

[Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

[Norwegian](#)

Μόσχος

Πουλερικό

### Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

0.50 gram(s) / 1.00 gram(s)

## **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Κόνις για πόσιμο διάλυμα

---

## **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

### **Από στόματος χρήση:**

•

#### **Ορνίθιο κρεοπαραγωγής**

- Meat and offal. 1 Ημέρα

•

#### **Χοίρος**

- Meat and offal. 1 Ημέρα

•

#### **Ιπποειδή**

- Meat and offal. 7 Ημέρα

•

#### **Πρόβατο (Αμνός)**

- Meat and offal. 7 Ημέρα

•

#### **Goat (kid)**

- Meat and offal. 7 Ημέρα

•

#### **Μόσχος**

- Meat and offal. 7 Ημέρα

•

#### **Πουλερικό**

- Meat and offal. 7 Ημέρα

- Αυγά. 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).

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**  
QN02BA01

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Διαθέσιμο σε:**

France

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Huvepharma S.A.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

21/10/2003

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**  
Huvepharma S.A.

---

**Αρμόδια αρχή:**  
French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Αριθμός έγκρισης:**  
FR/V/7287459 0/2003

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:**  
21/10/2013

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040296>