

SALICYLINE 50 % PO

Autorizado

- Acetylsalicylic acid

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

SALICYLINE 50 % PO

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos de engorde

Porcino

Équidos

Corderos

Cabritos

Terneros

Aves de corral

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.50 Gramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía oral:**

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 1 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 1 Día

-

Équidos

- Meat and offal. 7 Día

-

Corderos

- Meat and offal. 7 Día

-

Cabritos

- Meat and offal. 7 Día

-

Terneros

- Meat and offal. 7 Día

-

Aves de corral

- Meat and offal. 7 Día

- Eggs. 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).

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QN02BA01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Francia

Disponible en:

Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)
Disponible únicamente en [French](#)
Disponible únicamente en [French](#)
Disponible únicamente en [French](#)
Disponible únicamente en [French](#)
Disponible únicamente en [French](#)
Disponible únicamente en [French](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Huvepharma S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

21/10/2003

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Huvepharma S.A.

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/7287459 0/2003

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/10/2013

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.