

Solacyl 1000 mg/g, powder for oral solution for cattle and pig

Volitatud

- Sodium salicylate

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Solacyl 1000 mg/g, powder for oral solution for cattle and pig

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis (vasikas)

sig

Manustamisviis:

Suukaudne

Joogivees/piimas

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Ravimvorm:

Pulber joogivees/piimas manustamiseks

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Suukaudne:

-

veis (vasikas)

- liha ja söödavad koed. 0 day

do not use in cows producing milk for human consumption

-

sig

- liha ja söödavad koed. 0 day

Joogivees/piimas:

-

veis (vasikas)

- liha ja söödavad koed. 0 day

do not use in cows producing milk for human consumption

-

sig

- liha ja söödavad koed. 0 day

Veterinaarravimite anotoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QN02BA04

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Austria

Saadaval:

Austria

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Eurovet Animal Health B.V.

Müügiloa kuupäev:

12/06/2008

Partii vabastamise tootmiskohad:

Eurovet Animal Health B.V.

Vastutav asutus:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Müügiloa number:

8-00745

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

12/06/2008

Viiteliikmesriik:

Holland

Müügiloamenetluse number:

NL/V/0117/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Horvaatia Tšehhi Taani Eesti Prantsusmaa Saksamaa Ungari
Iirimaa Itaalia Leedu Luksemburg Poola Portugal Slovakkia Sloveenia
Hispaania Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Dokumendid

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.