

Solacyl 1000 mg/g Poudre pour administration dans le lait ou l'eau de boisson

Autorisé

- Sodium salicylate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Solacyl 1000 mg/g Poeder voor toediening in het drinkwater/in de melk

Solacyl 1000 mg/g Poudre pour administration dans le lait ou l'eau de boisson

Solacyl 1000 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovin (veau)

Porc

Voie d'administration:

Voie orale

Administration dans l'eau de boisson/ le lait

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour administration dans l'eau de boisson/ le lait

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. no withdrawal period

Withdrawal period zero days, do not use in cows producing milk for human consumption

-

Porc

- Viande et abats. no withdrawal period

Withdrawal period zero days

Administration dans l'eau de boisson/ le lait:

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. no withdrawal period

zero days, do not use in cows producing milk for human consumption

-

Porc

- Viande et abats. no withdrawal period

zero days

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QN02BA04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Dechra Regulatory B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

13/05/2008

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Eurovet Animal Health B.V.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V317931

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/05/2008

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0117/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Croatie Tchéquie Danemark Estonie France Allemagne
Hongrie Irlande Italie Lituanie Luxembourg Pologne Portugal Slovaquie
Slovénie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

Télécharger

Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

Télécharger

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

Télécharger