

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

Autorisé

- Sodium salicylate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

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:

Croatie

Disponible en:

Croatie

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:

Eurovet Animal Health B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

20/03/2019

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

Eurovet Animal Health B.V.

Autorité responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numéro de l'autorisation:

UP/I-322-05/19-01/112

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/11/2023

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.