

# 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. 0 day

do not use in cows producing milk for human consumption

- 

**Porc**

- Viande et abats. 0 day

**Administration dans l'eau de boisson/ le lait:**

- 

**Bovin (veau)**

- Viande et abats. 0 day

do not use in cows producing milk for human consumption

- 

**Porc**

- Viande et abats. 0 day

---

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

QN02BA04

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Allemagne

---

**Disponible en:**

Allemagne

---

**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:**

29/01/2008

---

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

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Autorité responsable:**

**Numéro de l'autorisation:**

400972.00.00

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

25/07/2013

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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