

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

Heimilað

- Sodium salicylate

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

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

### Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Nautgripir (kálfur)

Svín

### Leið stjórnslu:

Til inntöku

Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

### Lyfjaform:

Duft til notkunar í drykkjarvatn/mjólk

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

**Til inntöku:**

•

**Nautgripir (kálfur)**

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

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

•

**Svín**

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period Withdrawal period zero days

**Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk:**

•

**Nautgripir (kálfur)**

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

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

•

**Svín**

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period zero days

---

**ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QN02BA04

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýrallyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Austurríki

---

**Fáanlegt í:**

Austurríki

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

12/06/2008

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

8-00745

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

12/06/2008

---

**Umsjónarland (RMS):**

Holland

---

**Ferilsnúmer:**

NL/V/0117/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Króatía Tékkland Danmörk Eistland Frakkland Þýskaland  
Ungverjaland Írland Ítalía Litáen Lúxemborg Pólland Portúgal Slóvakía  
Slóvenía Spánn Bretland (Norður-Írland)

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.