

# SALICYLINE 50 % PO

Heimilað

- Acetylsalicylic acid

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

SALICYLINE 50 % PO

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Hænsn (holdakjúklingur)

Svín

Hestar

Sauðkind (lamb)

Geit (kiðlingur)

Nautgripir (kálfur)

Alifuglar

### Leið stjórnslu:

Til inntöku

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

0.50 gram(s) / 1.00 gram(s)

**Lyfjaform:**

Mixtúrduft, lausn

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:****Til inntöku:**

- 

**Hænsn (holdakjúklingur)**

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

- 

**Svín**

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

- 

**Hestar**

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

- 

**Sauðkind (lamb)**

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

- 

**Geit (kiðlingur)**

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

- 

**Nautgripir (kálfur)**

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

- 

**Alifuglar**

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

- Eggs. no withdrawal period

En l'absence d'un temps d'attente pour les œufs, ne pas utiliser chez les volailles pondeuses productrices d'œufs de consommation (4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci).

---

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

QN02BA01

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Frakkland

---

**Fáanlegt í:**

Frakkland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

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

---

**Markaðsleyfishafi:**

Huvepharma S.A.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

21/10/2003

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Huvepharma S.A.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

FR/V/7287459 0/2003

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

21/10/2013

---

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

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Package Leaflet and Labelling

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