

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

Autorizzato

- Sodium salicylate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vitello)

Suino

Via di somministrazione:

Uso orale

Somministrazione in acqua da bere/latte

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1000.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere/latte

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 0 giorno

do not use in cows producing milk for human consumption

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

Somministrazione in acqua da bere/latte:

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 0 giorno

do not use in cows producing milk for human consumption

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QN02BA04

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Francia

Disponibile in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Eurovet Animal Health B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

2/06/2008

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Eurovet Animal Health B.V.

Autorità responsabile:

Numero di autorizzazione:

FR/V/7198628 7/2008

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/06/2013

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0117/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Croazia Repubblica Ceca Danimarca Estonia Francia
Germania Ungheria Irlanda Italia Lituania Lussemburgo Polonia Portogallo
Slovacchia Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.