

# SALICYLINE 50 % PO

Autorizzato

- Acetylsalicylic acid

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

SALICYLINE 50 % PO

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Pollo (pollo da carne)

Suino

equide

Ovino (agnello)

Capra (capretto)

Bovini (vitello)

pollame

---

**Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

0.50 grammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Polvere per soluzione orale

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso orale:**

- 

**Pollo (pollo da carne)**

- carni e frattaglie. 1 giorno

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 1 giorno

- 

**equide**

- carni e frattaglie. 7 giorno

- 

**Ovino (agnello)**

- carni e frattaglie. 7 giorno

- 

**Capra (capretto)**

- carni e frattaglie. 7 giorno

- 

**Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 7 giorno

- 

**pollame**

- carni e frattaglie. 7 giorno

- uova. 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).

---

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

QN02BA01

---

**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 [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

---

## 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:**

Huvepharma S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

21/10/2003

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Huvepharma S.A.

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/7287459 0/2003

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

21/10/2013

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Package Leaflet and Labelling

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