

Solacyl 1000 mg/g powder for use in drinking water for turkeys

Autorizzato

- Sodium salicylate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Solacyl 1000 mg/g powder for use in drinking water for turkeys

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

tacchino

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1000.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere:

-

tacchino

- uova. no withdrawal period

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.

- carni e frattaglie. 2 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:

Paesi Bassi

Disponibile in:

Paesi Bassi

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](#)

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:

4/09/2017

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Eurovet Animal Health B.V.

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 119911

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

8/02/2022

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0170/001

Stati membri interessati:

Repubblica Ceca Francia Ungheria Italia Paesi Bassi Polonia Slovacchia

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

File combinato di tutti i documenti

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

2402381-paren-20171106.rtf