

SALICYLINE 50 % PO

Atļautas

- Acetylsalicylic acid

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

SALICYLINE 50 % PO

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Vista (broileris)

Cūka

Zirgu dzimtas dzīvnieki

Aita (jērs)

Kaza (kazlēns)

Liellops (teļš)

Mājputni

Lietošanas veids:

Iekšķīgai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

0.50 grams(i) / 1.00 grams(i)

Farmaceutiskā forma:

Pulveris iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:**Iekšķīgai lietošanai:**

-

Vista (broileris)

- Gaļa un blakusprodukti. 1 diena

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 1 diena

-

Zirgu dzimtas dzīvnieki

- Gaļa un blakusprodukti. 7 diena

-

Aita (jērs)

- Gaļa un blakusprodukti. 7 diena

-

Kaza (kazlēns)

- Gaļa un blakusprodukti. 7 diena

-

Liellops (teļš)

- Gaļa un blakusprodukti. 7 diena

-

Mājputni

- Gaļa un blakusprodukti. 7 diena

- Olas. 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).

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QN02BA01

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams:

France

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(1) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Huvepharma S.A.

Tirdzniecības atļaujas datums:

21/10/2003

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Huvepharma S.A.

Atbildīgā iestāde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Atļaujas numurs:

FR/V/7287459 0/2003

Atļaujas statusa maiņas datums:

21/10/2013

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Apvienotais marķējuma un lietošanas instrukcijas teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.