

# SALICYLINE 50 % PO

Awtorizzat

- Acetylsalicylic acid

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-medicina:

SALICYLINE 50 % PO

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Rumen](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#)

## Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

---

## Detalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi Ingliz

0.50 gram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Forma farmaċewtika:

Trab għal soluzzjoni orali

---

### Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

#### Użu orali:

- 

#### **Chicken (broiler)**

- Meat and offal. 1 day

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 1 day

- 

#### **Equid**

- Meat and offal. 7 day

- 

#### **Sheep (lamb)**

- Meat and offal. 7 day

- 

#### **Goat (kid)**

- Meat and offal. 7 day

- 

#### **Cattle (calf)**

- Meat and offal. 7 day

- 

### **Poultry**

- Meat and offal. 7 day
- 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).

---

### **Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QN02BA01

---

### **Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Ĉek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

### **Status tal-awtorizzazzjoni:**

Valid

---

### **Awtorizzat fi:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

### **Disponibbli fi:**

France

---

### **Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Franciż](#)  
Disponibbli biss fi [Franciż](#)  
Disponibbli biss fi [Franciż](#)  
Disponibbli biss fi [Franciż](#)  
Disponibbli biss fi [Franciż](#)  
Disponibbli biss fi [Franciż](#)  
Disponibbli biss fi [Franciż](#)

---

## **Tagħrif addizzjonali**

### **Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#)  
[Norwegian](#)

---

**Bazi ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Huvepharma S.A.

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

21/10/2003

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Huvepharma S.A.

---

**Awtorità responsabli:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

FR/V/7287459 0/2003

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

21/10/2013

---

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

## Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.

## Package Leaflet and Labelling

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.