

SALICYLINE 50 % PO

Autorisert

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Product identification

Legemidlets navn:

SALICYLINE 50 % PO

Virkestoff:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Dyrearter:

broiler

gris

Tilgjengelig bare i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

lam

kje

kalv

Tilgjengelig bare i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Administrering:

Oral bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Legemiddelform:

Pulver til mikstur, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Oral bruk:

- **broiler**

- Slakt. 1 dag

- **gris**

- Slakt. 1 dag

- **Equid**

- Slakt. 7 dag

- **lam**

- Slakt. 7 dag

- **kje**

- Slakt. 7 dag

- **kalv**

- Slakt. 7 dag

- **Poultry**

- Slakt. 7 dag

- Egg. 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).

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN02BA01

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

FR

Available in:

FR

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [French](#)

Tilgjengelig bare i [French](#)

Tilgjengelig bare i [French](#)

Tilgjengelig bare i [French](#)

Tilgjengelig bare i [French](#)

Tilgjengelig bare i [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Huvepharma S.A.

Marketing authorisation date:

21/10/2003

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Huvepharma

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/7287459 0/2003

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

21/10/2013

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040296>