

# Solacyl 1000 mg/g, powder for oral solution for cattle and pig

Autorisert

- Sodium salicylate

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Solacyl 1000 mg/g, powder for oral solution for cattle and pig

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

kalv

gris

---

**Administrasjonsvei:**

Oral bruk

Bruk i drikkevann/melk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1000.00 milligram / 1.00 gram

---

**Legemiddelform:**

Pulver til bruk i drikkevann/melk

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Oral bruk:**

- 

**kalv**

- Slakt. no withdrawal period

Withdrawal period zero days, do not use in cows producing milk for human consumption

- 

**gris**

- Slakt. no withdrawal period Withdrawal period zero days

**Bruk i drikkevann/melk:**

- 

**kalv**

- Slakt. no withdrawal period

zero days, do not use in cows producing milk for human consumption

- 

**gris**

- Slakt. no withdrawal period zero days

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QN02BA04

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

AT

---

**Tilgjengelig i:**

AT

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettingstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

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

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

12/06/2008

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

8-00745

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

12/06/2008

---

**Referanse medlemsstat:**

NL

---

**Prosedyrenummer:**

NL/V/0117/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE HR CZ DK EE FR DE HU Irland IT LT LU PL PT SI SI ES

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Labelling

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

Package Leaflet

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

## Summary of Product Characteristics

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