

# 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:**

DE

---

**Tilgjengelig i:**

DE

---

**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:**

29/01/2008

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

400972.00.00

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

25/07/2013

---

**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

Combined File of all Documents

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