

Solacyl 1000 mg/g powder for use in drinking water for turkeys

Autorisert

- Sodium salicylate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Solacyl 1000 mg/g powder for use in drinking water for turkeys

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kalkun

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1000.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann:

-

kalkun

- Egg. no withdrawal period

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.

- Slakt. 2 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN02BA04

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NL

Tilgjengelig i:

NL

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](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

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:

4/09/2017

Tilvirker for batchfrigivelse:

Eurovet Animal Health B.V.

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 119911

Status for endring av markedsføringstillatelse:

8/02/2022

Referanse medlemsstat:

DE

Prosedyrenummer:

DE/V/0170/001

Gjeldende medlemsstater:

CZ FR HU IT NL PL SI ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: 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.

2402381-paren-20171106.rtf