

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

Autorizado

- Sodium salicylate

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

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

---

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Via de administração:**

Administração na água de bebida

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
1000.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Pó oral

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Administração na água de bebida:**

- 

**Turkey**

- Egg. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 2 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QN02BA04

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Países Baixos

---

**Disponibilidade:**

Países Baixos

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

4/09/2017

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número da autorização:**

REG NL 119911

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

8/02/2022

---

**Estado-Membro de referência:**

Alemanha

---

**Número de procedimento:**

DE/V/0170/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

República Checa França Hungria Itália Países Baixos Polónia Eslováquia  
Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

2402381-paren-20171106.rtf