

File downloaded on 2026-04-19

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

# SALICYLINE 50 % PO

Autorizat

- Acetylsalicylic acid

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

SALICYLINE 50 % PO

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Găină (broiler)

Porc

Ecvide

Oaie (miel)

Capră (ied)

Vițel

Păsări de curte

### Calea de administrare:

Administrare orală

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

0.50 gram(e) / 1.00 gram(e)

## **Forma farmaceutică:**

Pulbere pentru soluție orală

---

## **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

### **Administrare orală:**

•

#### **Găină (broiler)**

- Carne și organe. 1 zi

•

#### **Porc**

- Carne și organe. 1 zi

•

#### **Ecvide**

- Carne și organe. 7 zi

•

#### **Oaie (miel)**

- Carne și organe. 7 zi

•

#### **Capră (ied)**

- Carne și organe. 7 zi

•

#### **Vițel**

- Carne și organe. 7 zi

•

#### **Păsări de curte**

- Carne și organe. 7 zi

- Ouă. 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).

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QN02BA01

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

France

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Huvepharma S.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

21/10/2003

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Huvepharma S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numărul autorizației:**

FR/V/7287459 0/2003

---

**Data modificării statusului autorizației:**

21/10/2013

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.