

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

Godkänd

- Sodium salicylate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt (kalv)

Svin

Administreringsväg:

Oral användning

Användning i dricksvatten/mjök

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Pulver för användning i dricksvatten/mjölk

Karenstid per administreringsväg:

Oral användning:

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. no withdrawal period

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

-

Svin

- Meat and offal. no withdrawal period
Withdrawal period zero days

Användning i dricksvatten/mjölk:

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. no withdrawal period

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

-

Svin

- Meat and offal. no withdrawal period
zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN02BA04

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Österrike

Tillgänglig i:

Österrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Eurovet Animal Health B.V.

Godkännandedatum:

12/06/2008

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Eurovet Animal Health B.V.

Ansvarig myndighet:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Godkännandenummer:

8-00745

Datum för ändring av godkännandestatus:

12/06/2008

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Procedurnummer:

NL/V/0117/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Kroatien Tjeckien Danmark Estland Frankrike Tyskland
Ungern Irland Italien Litauen Luxemburg Polen Portugal Slovakien
Slovenien Spanien Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.