

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. 0 dygn

do not use in cows producing milk for human consumption

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

Användning i dricksvatten/mjölk:

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 0 dygn

do not use in cows producing milk for human consumption

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN02BA04

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Kroatien

Tillgänglig i:

Kroatien

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:

20/03/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Eurovet Animal Health B.V.

Ansvarig myndighet:

Godkännandenummer:

UP/I-322-05/19-01/112

Datum för ändring av godkännandestatus:

24/11/2023

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

Produktresumé

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