

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:

Irland

Tillgänglig i:

Irland

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:

29/08/2008

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Eurovet Animal Health B.V.

Ansvarig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkännandenummer:

VPA10989/054/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

29/08/2008

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