

SALICYLINE 50 % PO

Godkänd

- Acetylsalicylic acid

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

SALICYLINE 50 % PO

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns (slaktkyckling)

Svin

Hästdjur

Får (lamm)

Get (killing)

Nöt (kalv)

Fjäderfä

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

0.50 gram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Pulver till oral lösning

Karenstid per administreringsväg:**Oral användning:**

-

Tamhöns (slaktskyckling)

- Meat and offal. 1 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 1 dygn

-

Hästdjur

- Meat and offal. 7 dygn

-

Får (lamm)

- Meat and offal. 7 dygn

-

Get (killing)

- Meat and offal. 7 dygn

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 7 dygn

-

Fjäderfä

- Meat and offal. 7 dygn

- Eggs. 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).

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN02BA01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Frankrike

Tillgänglig i:

Frankrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Huvepharma S.A.

Godkännandedatum:

21/10/2003

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsseter:

Huvepharma S.A.

Ansvarig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkännandenummer:

FR/V/7287459 0/2003

Datum för ändring av godkännandestatus:

21/10/2013

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.

Bipacksedel och märkning

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