

ACIDO ACETILSALICILICO 80% DOX-AL

Εξουσιοδοτημένο

- Acetylsalicylic acid

Product identification

Ονομασία φαρμάκου:

ACIDO ACETILSALICILICO 80% DOX-AL

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Βοοειδή

Μόσχος

Χοίρος

Ινδοόρνιθα

Ορνίθιο κρεοπαραγωγή

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό/γάλα

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

800.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πόσιμη κόνις

Withdrawal period by route of administration:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό/γάλα:

• Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Uso non autorizzato in animali destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano

• Μόσχος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Uso non autorizzato in animali destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano

• Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Uso non autorizzato in animali destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano

Χορήγηση με το πόσιμο νερό:

• Ινδοόρνιθα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Uso non autorizzato in animali destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano

• Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Uso non autorizzato in animali destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QN02BA01

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Dox-al Italia S.p.A.

Marketing authorisation date:

5/06/2003

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Dox-Al Italia S.p.A.

Αρμόδια αρχή:

Ministry Of Health

Αριθμός άδειας:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

5/06/2003

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091033>