

ASPIRINE 50 COOPHAVET

Autorizado

- Acetylsalicylic acid

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ASPIRINE 50 COOPHAVET

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos de engorde

Porcino

Caballos

Corderos

Cabritos

Terneros

Aves de corral

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.50 Gramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

• **Pollos de engorde**

- Meat and offal. 1 Día

• **Porcino**

- Meat and offal. 1 Día

• **Caballos**

- Meat and offal. 7 Día

• **Corderos**

- Meat and offal. 7 Día

• **Cabritos**

- Meat and offal. 7 Día

• **Ternereros**

- Meat and offal. 7 Día

• **Aves de corral**

- Meat and offal. 7 Día

- Eggs. no withdrawal period

En l'absence d'un temps d'attente pour les œufs, ne pas utiliser chez les espèces pondeuses productrices d'œufs de consommation, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci.

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QN02BA01

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Dopharma France S.A.S.

Fecha de autorización de comercialización:

20/07/1992

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Dopharma France

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/5748318 2/1992

Fecha de modificación del estado de la autorización:

20/07/2012

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035567>