

File downloaded on 2026-04-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/600000093720>

SALICIL VET

Autorizado

- Acetylsalicylic acid

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

SALICIL VET

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros

Pavos

Bovino

Pollos de engorde

Porcino

Vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

600.00 Gramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:**Administración en agua de bebida o en leche:**

-

Terneros

- Meat and offal. no withdrawal period

Uso non autorizzato in animali che producono latte per consumo umano e in uccelli che producono uova per il consumo umano durante l'ovodeposizione

Administración en agua de bebida:

-

Pavos

- Meat and offal. no withdrawal period

Uso non autorizzato in animali che producono latte per consumo umano e in uccelli che producono uova per il consumo umano durante l'ovodeposizione

-

Bovino

- Meat and offal. no withdrawal period

Uso non autorizzato in animali che producono latte per consumo umano e in uccelli che producono uova per il consumo umano durante l'ovodeposizione

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. no withdrawal period

Uso non autorizzato in animali che producono latte per consumo umano e in uccelli che producono uova per il consumo umano durante l'ovodeposizione

-

Porcino

- Meat and offal. no withdrawal period

Usò non autorizzato in animali che producono latte per consumo umano e in uccelli che producono uova per il consumo umano durante l'ovodeposizione

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

QN02BA01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Italia

Disponibile en:

Italia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

26/06/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

26/06/2013

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

Documentos

Combined File of all Documents

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