

ACIDO ACETILSALICILICO 80% DOX-AL

Autorisé

- Acetylsalicylic acid

Identification du produit

Dénomination du médicament:

ACIDO ACETILSALICILICO 80% DOX-AL

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Bovin (veau)

Porc

Dinde

Poulet (poulet de chair)

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

800.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre orale

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day

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

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 0 day

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

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

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

Administration dans l'eau de boisson:

-

Dinde

- Viande et abats. 0 day

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

-

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 0 day

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

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QN02BA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Italie

Description des conditionnements:

Disponibile unicamente en Italian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponibile unicamente en Anglais Italian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Dox-al Italia S.p.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

5/06/2003

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Dox-al Italia S.p.A.

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

5/06/2003

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.