

# ASPIRINE 50 COOPHAVET POUDRE POUR SOLUTION BUVABLE

Autorizzato

- Acetylsalicylic acid

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

ASPIRINE 50 COOPHAVET POUDRE POUR SOLUTION BUVABLE

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Pollo (pollo da carne)

Suino

Cavallo

Ovino (agnello)

Capra (capretto)

Bovini (vitello)

pollame

---

### **Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

0.50 grammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Polvere per soluzione orale

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso orale:**

- 

#### **Pollo (pollo da carne)**

- carni e frattaglie. 1 giorno

- 

#### **Suino**

- carni e frattaglie. 1 giorno

- 

#### **Cavallo**

- carni e frattaglie. 7 giorno

- 

#### **Ovino (agnello)**

- carni e frattaglie. 7 giorno

- 

#### **Capra (capretto)**

- carni e frattaglie. 7 giorno

- 

#### **Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 7 giorno

- 

#### **pollame**

- uova. no withdrawal period

En l'absence d'un temps d'attente pour les œufs, ne pas utiliser chez les oiseaux pondeurs d'œufs pour la consommation humaine, ou destinés à la ponte d'œufs pour la consommation humaine au cours des 4 semaines précédant la période de ponte.

- carni e frattaglie. 7 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QN02BA01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Francia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Dopharma France S.A.S.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

20/07/1992

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Dopharma France

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/5748318 2/1992

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

20/07/2012

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.