

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Package Leaflet and Labelling

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