

ACIDO ACETILSALICILICO 80% DOX-AL

Autorizzato

- Acetylsalicylic acid

Product identification

Denominazione del medicinale:

ACIDO ACETILSALICILICO 80% DOX-AL

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Bovini (vitello)

Suino

tacchini

Pollo (pollo da carne)

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte

Somministrazione in acqua da bere

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

800.00 grammo(i) / 1.00 chilogrammo (s)

Forma farmaceutica:

Polvere orale

Withdrawal period by route of administration:**Somministrazione in acqua da bere/latte:****• bovini**

- carne e visceri. 0 giorno

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

• Bovini (vitello)

- carne e visceri. 0 giorno

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

• Suino

- carne e visceri. 0 giorno

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

Somministrazione in acqua da bere:**• tacchini**

- carne e visceri. 0 giorno

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

• Pollo (pollo da carne)

- carne e visceri. 0 giorno

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

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

QN02BA01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Italia

Descrizione della confezione:

SACCO DA 5 KG

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Dox-al Italia S.p.A.

Marketing authorisation date:

5/06/2003

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Dox-Al Italia S.p.A.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

5/06/2003

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

File combinato di tutti i documenti

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091033>