File downloaded on 2025-11-27

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

ACIDO ACETILSALICILICO 80% DOX-AL

Autorizzato

Acetylsalicylic acid

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

ACIDO ACETILSALICILICO 80% DOX-AL

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in English

Specie di destinazione:

bovini

Bovini (vitello)

Suino

tacchino

Pollo (pollo da carne)

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

Forma farmaceutica:

Polvere orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte:

bovini

- carni e frattaglie. O giorno

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

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. O giorno

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

Suino

- carni e frattaglie. O giorno

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

Somministrazione in acqua da bere:

tacchino

- carni e frattaglie. O giorno

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

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. O giorno

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

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:

Italia

Descrizione della confezione:

SACCO DA 5 KG

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

5/06/2003

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Dox-al Italia S.p.A.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

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
Documenti
File combinato di tutti i documenti

Numero di autorizzazione: