

ASPIRINE 50 COOPHAVET POUDRE POUR SOLUTION BUVABLE

Registruotas

- Acetylsalicylic acid

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

ASPIRINE 50 COOPHAVET POUDRE POUR SOLUTION BUVABLE

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik Anglų

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Broileris

Kiaulė

Žirgas

Ėriukas

Ožkiukas

Veršelis

Naminiai paukščiai

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

0.50 gram(s) / 1.00 gram(s)

Vaisto forma:

Milteliai geriamajam tirpalui

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Vartoti per burną:

-

Broileris

- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 7 d.

-

Ėriukas

- Skerdiena ir subproduktai. 7 d.

-

Ožkiukas

- Skerdiena ir subproduktai. 7 d.

-

Veršelis

- Skerdiena ir subproduktai. 7 d.

-

Naminiai paukščiai

- Eggs. 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.

- Skerdiena ir subproduktai. 7 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QN02BA01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Prancūzų

Pateikiama tik Prancūzų

Pateikiama tik Prancūzų

Pateikiama tik Prancūzų

Pateikiama tik Prancūzų

Pateikiama tik Prancūzų

Pateikiama tik Prancūzų

Pateikiama tik Prancūzų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Dopharma France S.A.S.

Rinkodaros leidimo data:

20/07/1992

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Dopharma France

Atsakinga institucija:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registracijos numeris:

FR/V/5748318 2/1992

Registracijos statuso pasikeitimo data:

20/07/2012

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis ir ženklavimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.