

File downloaded on 2026-04-23

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

ACIDO ACETILSALICILICO 80% DOX-AL

Registruotas

- Acetylsalicylic acid

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

ACIDO ACETILSALICILICO 80% DOX-AL

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Veršelis

Kiaulė

Kalakutas

Broileris

Naudojimo būdas:

Įmaišyti į geriamąjį vandenį ar pieną

Naudoti su geriamuoju vandeniu

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

800.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Vaisto forma:

Geriamieji milteliai

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Įmaišyti į geriamąjį vandenį ar pieną:

•

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

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

•

Veršelis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

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

•

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

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

Naudoti su geriamuoju vandeniu:

•

Kalakutas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

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

•

Broileris

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

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

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 [Italų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Dox-al Italia S.p.A.

Rinkodaros leidimo data:

5/06/2003

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Dox-al Italia S.p.A.

Atsakinga institucija:

Ministry Of Health

Registracijos numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

5/06/2003

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

Dokumentai

Combined File of all Documents

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