

File downloaded on 2026-06-13

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000093720>

SALICIL VET

Autorisert

- Acetylsalicylic acid

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

SALICIL VET

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kalv

kalkun

storfe

slaktekylling

gris

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann/melk

Bruk i drikkevann

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

600.00 gram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver til mikstur, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Bruk i drikkevann/melk:**

-

kalv

- Slakt. no withdrawal period

Usò non autorizzato in animali che producono latte per consumo umano e in uccelli che producono uova per il consumo umano durante l'ovodeposizione

Bruk i drikkevann:

-

kalkun

- Slakt. no withdrawal period

Usò non autorizzato in animali che producono latte per consumo umano e in uccelli che producono uova per il consumo umano durante l'ovodeposizione

-

storfe

- Slakt. no withdrawal period

Usò non autorizzato in animali che producono latte per consumo umano e in uccelli che producono uova per il consumo umano durante l'ovodeposizione

-

slaktekylling

- Slakt. no withdrawal period

Usò non autorizzato in animali che producono latte per consumo umano e in uccelli che producono uova per il consumo umano durante l'ovodeposizione

-

gris

- Slakt. no withdrawal period

Usò non autorizzato in animali che producono latte per consumo umano e in uccelli che producono uova per il consumo umano durante l'ovodeposizione

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN02BA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

IT

Tilgjengelig i:

IT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

26/06/2013

Tilvirker for batchfrigivelse:

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

26/06/2013

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.