

# SALICIL VET

Autorizado

- Acetylsalicylic acid

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

SALICIL VET

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Alimento medicamentoso líquido  
Administração na água de bebida

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
600.00 grama(s) / 1.00 grama(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Pó para solução oral

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Alimento medicamentoso líquido:**

- 

##### **Cattle (calf)**

- Meat and offal. no withdrawal period

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

#### **Administração na água de bebida:**

- 

##### **Turkey**

- Meat and offal. no withdrawal period

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

- 

##### **Cattle**

- Meat and offal. no withdrawal period

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

- 

##### **Chicken (broiler)**

- Meat and offal. 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

•

**Pig**

- Meat and offal. 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

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QN02BA01

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Itália

---

**Disponibilidade:**

Itália

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [italiano](#)

Disponível apenas em [italiano](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

26/06/2013

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

---

**Autoridade responsável:**

Ministry Of Health

---

**Número da autorização:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

26/06/2013

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.