

# FEBRINOL S.P. 650 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA CERDOS DE ENGORDE Y POLLOS DE ENGORDE

Zugelassen

- Acetylsalicylic acid

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

FEBRINOL S.P. 650 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA CERDOS DE ENGORDE Y POLLOS DE ENGORDE

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Schwein, zur Fleischproduktion

Huhn, zur Fleischproduktion

### Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch  
65.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

---

### Darreichungsform:

Pulver zum Einnehmen

---

### Wartezeit(en) per Anwendungsart: zum Eingeben über das Trinkwasser:

- **Schwein, zur Fleischproduktion**
  - Fleisch und Innereien. 1 Tag
- **Huhn, zur Fleischproduktion**
  - Fleisch und Innereien. 1 Tag
  - Eier. no withdrawal period

Huevos: No está permitido su uso en aves ponedoras cuyos huevos se destinan al consumo humano. No usar en las 4 semanas anteriores al comienzo del periodo de puesta ni durante la puesta

---

### Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN02BA01

---

### Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

---

### Zugelassen in:

Spanien

---

**Verfügbar in:**

Spanien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [spanisch](#)

Verfügbar nur in [spanisch](#)

Verfügbar nur in [spanisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

1/09/2005

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Zulassungsnummer:**

1647 ESP

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

1/09/2005

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.