

Febrivex p, 650 mg/g pó oral para suínos e frangos de engorda.

Zugelassen

- Acetylsalicylic acid

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Febrivex p, 650 mg/g pó oral para suínos e frangos de engorda.

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Huhn, zur Fleischproduktion

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

650.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Einnehmen

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

QN02BA01

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Portugal

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in portugiesisch

Verfügbar nur in portugiesisch

Verfügbar nur in portugiesisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

S P Veterinaria S.A.

Zulassungsdatum:

31/10/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

S P Veterinaria S.A.

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

110/081/08NFVPT

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/01/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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