

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

Εγκεκριμένο

- Acetylsalicylic acid

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

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

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Χοίρος πάχυνσης

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

### Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### **Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
650.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Πόσιμη κόνις

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Χορήγηση με το πόσιμο νερό:**

•

#### **Χοίρος πάχυνσης**

- Meat and offal. 1 Ημέρα

•

#### **Ορνίθιο κρεοπαραγωγής**

- Meat and offal. 1 Ημέρα

- Αυγά. no withdrawal period

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

---

### **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QN02BA01

---

### **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

### **Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Διαθέσιμο σε:**

Spain

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά  
Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

1/09/2005

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Αριθμός έγκρισης:**

1647 ESP

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

1/09/2005

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.