

# FIEBRINA TERNEROS 700 mg/g POLVO ORAL

Autorizado

- Acetylsalicylic acid

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

FIEBRINA TERNEROS 700 mg/g POLVO ORAL

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Terneros

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
700.00 Miligramo(s) / 100.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Polvo oral

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía oral:**

- 

**Terneros**

- Meat and offal. 24 Hora(s)

- Milk. no withdrawal period Leche: No usar

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**QN02BA01

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**Autorizado

---

**Autorizado en:**España

---

**Disponible en:**España

---

**Descripción del formato:**

Bolsa de 1 kg

Caja con 25 bolsas de 1 kg

Caja con 5 bolsas de 1 kg

Caja con 10 bolsas de 100 g

Caja con 1 bolsa de 100 g

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

10/03/1999

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

1250 ESP

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

10/03/1999

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Etiquetado

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto