

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

Autorisé

- Acetylsalicylic acid

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Poulet (poulet de chair)

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

650.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre orale

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QN02BA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Portugal

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Portuguese](#)

Disponible uniquement en [Portuguese](#)

Disponible uniquement en [Portuguese](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

S P Veterinaria S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

31/10/2008

Site(s) de libération des lots du produit fini:

S P Veterinaria S.A.

Autorité responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Numéro de l'autorisation:

110/081/08NFVPT

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/01/2022

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.