

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

Autorizzato

- Acetylsalicylic acid

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suini (da ingrasso)
Pollo (pollo da carne)

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

65.00 grammo(i) / 100.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere:

-

Suini (da ingrasso)

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 1 giorno

- uova. 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

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QN02BA01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Spagna

Disponibile in:

Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

S P Veterinaria S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

1/09/2005

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

S P Veterinaria S.A.

Autorità responsabile:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

1647 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/09/2005

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.