

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

### **Sotsanza 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](http://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.