

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

Registruotas

- Acetylsalicylic acid

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Kiaulė

Broileris

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

650.00 miligramai / 1.00 gram(s)

Vaisto forma:

Geriamieji milteliai

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QN02BA01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Portugalų](#)

Pateikiama tik [Portugalų](#)

Pateikiama tik [Portugalų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Portugalų](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

S P Veterinaria S.A.

Rinkodaros leidimo data:

31/10/2008

Serijos išleidimo gamybos vietos:

S P Veterinaria S.A.

Atsakinga institucija:

Directorate General For Food And Veterinary

Registracijos numeris:

110/081/08NFVPT

Registracijos statuso pasikeitimo data:

1/01/2022

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.