

FATROSPIRINA 600 mg/g, POLVO PARA ADMINISTRACIÓN EN AGUA DE BEBIDA

Awtorizzat

- Acetylsalicylic acid

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

FATROSPIRINA 600 mg/g, POLVO PARA ADMINISTRACIÓN EN AGUA DE BEBIDA

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Irlandiż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Olandiż](#) [Pollakk](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Slovakk](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

600.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forma farmaċewtika:

Trab għal ma' l-ilma tax-xorb

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

In drinking water use:

-

Pig

- Meat and offal. 1 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QN02BA01

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli fi:

Spain

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#)

Disponibbli biss fi [Spanjol](#)

Disponibbli biss fi [Spanjol](#)

Disponibbli biss fi [Spanjol](#)

Disponibbli biss fi [Spanjol](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

Bazi ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Fatro S.p.A.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

5/05/2008

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Fatro S.p.A.

Awtorità responsabbli:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Numru tal-awtorizzazzjoni:

1878 ESP

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

5/05/2008

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

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f' din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b' lingwa oħra hawn taħt.

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.

Tikkettar

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.