

FEBRINOL S.P.

Autorizat

- Acetylsalicylic acid

Product identification

Denumirea medicamentului:

FEBRINOL S.P.

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Porc (pentru îngrășat)

Găină (broiler)

Calea de administrare:

Disponibile numai în [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

65.00 gram(e) / 100.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere orală

Withdrawal period by route of administration:

In drinking water use:**• Porc (pentru îngrășat)**

- Carne și organe. 1 zi

• Găină (broiler)

- Carne și organe. 1 zi

- Ouă. no withdrawal period

Huevos: No está permitido su uso en aves ponedoras cuyos huevos se destinan al consumo humano. No usar en las 4 semanas anteriores al comienzo del periodo de puesta ni durante la puesta

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QN02BA01

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Spain

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Spanish](#)

Disponibile numai în [Spanish](#)

Disponibile numai în [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

S P Veterinaria S.A.

Marketing authorisation date:

1/09/2005

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

S P Veterinaria S.A.

Autoritatea responsabilă:

(AEMPS)

Numărul autorizației:

1647 ESP

Data modificării statusului autorizației:

1/09/2005

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

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055080>