

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

Oprávněný

- Acetylsalicylic acid

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Podanie v pitnej vode

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
65.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Lieková forma:

Perorálny prášok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Podanie v pitnej vode:

-

Pig (for fattening)

- Meat and offal. 1 day

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 1 day
 - Eggs. 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

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QN02BA01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Španielsko

Dostupné v:

Španielsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Španielsky](#)

Dostupné len v [Španielsky](#)

Dostupné len v [Španielsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

S P Veterinaria S.A.

Dátum registrácie lieku:

1/09/2005

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

S P Veterinaria S.A.

Zodpovedný orgán:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Číslo registrácie:

1647 ESP

Dátum zmeny stavu registrácie:

1/09/2005

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.