

# Pigfen 200 mg/ml suspension for use in drinking water for pigs

Разрешен

- Fenbendazole

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

Pigfen 200 mg/ml suspension for use in drinking water for pigs

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

СВИНЯ

**Начин на приложение:**

Прилагане във вода за пиене

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в [Английски](#)  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Фармацевтична форма:**

Суспензия за прилагане във вода за пиене

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Прилагане във вода за пиене:**

- 

**свиня**

- Meat and offal. 4 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QP52AC13

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Наличен в:**

Hungary

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

HuVepharma

---

**Дата на разрешение за търговия:**

11/04/2018

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Biovet AD

---

**Отговорен орган:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Номер на разрешението за търговия:**

3953/X/18/NÉVIN ÁTI

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

11/04/2018

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Процедурен номер:**

IE/V/0577/001

---

**Засегната държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски  
Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Гръцки Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски



Налично само в [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Шведски](#)  
[Исландски](#) [Norwegian](#)

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.