

Zerofen vet, 40 mg/g, powder for solution

Разрешен

- Fenbendazole

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Zerofen vet, 40 mg/g, powder for solution
ZEROFEN 4%

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

СВИНЯ

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Перорален прах

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

-

свиня

- Meat and offal. 3 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 Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Шведски

Налично само в Шведски

Налично само в Шведски

Налично само в Шведски

Налично само в Шведски

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 Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Дата на разрешение за търговия:

13/03/2002

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Отговорен орган:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

1434 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

10/02/2012

Референтна държава членка:

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

Процедурен номер:

SE/V/0110/001

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
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

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете 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.

Листовка

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

Данни върху опаковката

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