

FLUBENZIM 50 mg/g PREMEZCLA MEDICAMENTOSA

Разрешен

- Flubendazole

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

FLUBENZIM 50 mg/g PREMEZCLA MEDICAMENTOSA

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

пуйка

пиле

гъска

яребица

фазан

Начин на приложение:

Прилагане в храна

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Премикс за медикаментозни фуражи

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане в храна:

-

свиня

- Meat and offal. 3 day

-

пуйка

- Meat and offal. 7 day

- Eggs. no withdrawal period

Huevos: Su uso no está autorizado en aves cuyos hu

-

пиле

- Meat and offal. 5 day

- Eggs. no withdrawal period

Huevos: Su uso no está autorizado en aves cuyos hu

-

гъска

- Meat and offal. 7 day

- Eggs. no withdrawal period

Huevos: Su uso no está autorizado en aves cuyos hu

-

яребица

- Meat and offal. 7 day

- Eggs. no withdrawal period

Huevos: Su uso no está autorizado en aves cuyos hu

•

фазан

- Meat and offal. 7 day
- Eggs. no withdrawal period

Huevos: Su uso no está autorizado en aves cuyos hu

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:
QP52AC12

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

Наличен в:

Spain

Описание на опаковката:

Налично само в Испански

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:

Laboratorios Calier S.A.

Дата на разрешение за търговия:

29/07/1993

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratorios Calier S.A.

Отговорен орган:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

775 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

29/07/1993

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.

Данни върху опаковката

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.