

File downloaded on 2026-02-22

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000075247>

Avicas 15 mg Tablet

Разрешен

- Febantel

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Avicas 15 mg Tablet

Avicas 15 mg Comprimé

Avicas 15 mg Tablette

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

гъльб

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

15.00 milligram(s) / 1.00 Таблетка

Фармацевтична форма:

Таблетка

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

•

гълъб

- Meat and offal. no withdrawal period

Avicas is only to be used in pigeons not aimed for human consumption. Consumption of pigeons treated with Avicas can be dangerous for the health of the consumer.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP52AC05

Режим на отпускане:

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

Описание на опаковката:

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](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Oropharma

Дата на разрешение за търговия:

23/02/1995

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratoria Qualiphar

Отговорен орган:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Номер на разрешението за търговия:

BE-V168323

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

20/01/2017

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Листовка

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

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.