

Bovitec Plus Oral Suspension

Autoriseret

- Albendazole

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Bovitec Plus Oral Suspension

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Oral suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Oral anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 14 dag
- Milk. 60 hour

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP52AC11

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Acravet Limited

Dato for markedsføringstilladelse:

28/11/1997

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Bimeda Animal Health Limited

Ansvarlig myndighed:

Health Products Regulatory Authority

Markedsføringstilladelsesnummer:

VPA10793/003/001

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

28/11/1997

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.