

FENBIVET 4% premix

Autoriseret

- Fenbendazole

Product identification

Lægemidlets navn:

ФЕНБИВЕТ 4% премикс
FENBIVET 4% premix

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Høns
Svin

Administrationsvej:

Anvendelse i foder

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Premix til foderlægemiddel

Withdrawal period by route of administration:

Anvendelse i foder:

- **Høns**

- Meat and offal. 8 day

- Egg. 0 day

- **Svin**

- Meat and offal. 3 day

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:QP52AC13

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:Valid

Authorised in:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

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:

Biovet AD

Marketing authorisation date:

24/08/2008

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Biovet J.S.C.

Ansvarlig myndighed:

Bulgarian Agency For Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

0022-2101

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

24/08/2008

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

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

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093673>