

Pigfen 40 mg/g premix for medicated feeding stuff for pigs

Zugelassen

- Fenbendazole

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Pigfen 40 mg/g premix for medicated feeding stuff for pigs

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Futter

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Arzneifuttermitteln

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Eingeben über das Futter:

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP52AC13

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Italien

Verfügbar in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

HuVepharma

Zulassungsdatum:

14/08/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biovet AD

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

104958

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/08/2017

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0578/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Zypern Tschechische Republik Estland
Frankreich Griechenland Ungarn Italien Lettland Litauen Luxemburg
Niederlande Polen Portugal Rumaenien Slowakei Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.