

Curazole 50 mg/ml oral drench for cattle and sheep

Autorisiert

- Fenbendazole

Product identification

Name des Arzneimittels:

Curazole 50 mg/ml oral drench for cattle and sheep

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Rind

Schaf

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Suspension zum Einnehmen

**Withdrawal period by route of administration:
zum Einnehmen:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 28 Tag
- Milch. 120 Stunde

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

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

QP52AC13

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Irland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#)

Zulassungsinhaber:

Univet Limited

Marketing authorisation date:

12/03/1992

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Univet Limited

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA10990/015/003

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

12/03/1992

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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