

Febantel 2,5% "AniMed Service" - Pulver zum Eingeben für Tiere

Zugelassen

- Febantel

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Febantel 2,5% "AniMed Service" - Pulver zum Eingeben für Tiere

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#)
[ungarisch](#) [rumänisch](#)

Schaf

Pferd

Schwein

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#)
[lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [rumänisch](#) [schwedisch](#)

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Futter

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
2.50 gram(s) / 100.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart: zum Eingeben über das Futter:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 14 Tag
- Milch. 48 Stunde

-

Game animals

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 14 Tag
- Milch. 48 Stunde

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

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

QP52AC05

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

1 kg Beutel

5 kg Sack

5 x 1 kg Beutel

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Animed Service AG

Zulassungsdatum:

12/07/2004

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Animed Service AG

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-70052

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

12/07/2004

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