

ascapilla +

Zugelassen

- Fenbendazole

Produktidentifikation

Arzneimittel:

ascapilla +

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Brieftaube

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
8.00 milligram(s) / 1.00 Kapsel

Darreichungsform:

Hartkapsel

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

•

Brieftaube

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Nicht bei Tieren anwenden, die der Gewinnung von Lebensmitteln dienen.

- Egg. no withdrawal period

Nicht bei Tieren anwenden, die der Gewinnung von Lebensmitteln dienen.

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

QP52AC13

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID1) 100 Hartkapsel: äußere(s) Behältnis(se) mit 10 Blisterpackung (Polyvinylchlorid; Polyvinylidenchlorid) mit jeweils 10 Hartkapsel, verschlossen mit Folie (Aluminium)

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 Norwegian

Zulassungsinhaber:

MIT Gesundheit GmbH

Zulassungsdatum:

1/09/1997

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Chevita Tierarzneimittel GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

400096.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/08/2003

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Packungsbeilage