

FENBADEM 10%, premix pentru furaj medicamentat

Εξουσιοδοτημένο

- Fenbendazole

Product identification

Ονομασία φαρμάκου:

FENBADEM 10%, premix pentru furaj medicamentat

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε English

Είδη ζώων:

Βοοειδή

Πρόβατο

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση εντός τροφής

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πρόμιγμα για φαρμακούχο τροφή

Withdrawal period by route of administration:**Χορήγηση εντός τροφής:****• Βοοειδή**

- Meat and offal. 28 Ημέρα

- Γάλα. 7 Ημέρα

• Πρόβατο

- Meat and offal. 28 Ημέρα

- Γάλα. 7 Ημέρα

• Χοίρος

- Meat and offal. 28 Ημέρα

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QP52AC13

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Romanian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Romanian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Romanian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Romanian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Romanian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Romanian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Romanian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Romanian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Romanian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Delos Impex 96 S.R.L.

Marketing authorisation date:

23/02/2006

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Delos Impex 96 S.R.L.

Αρμόδια αρχή:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Αριθμός άδειας:

150148

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

11/05/2015

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

Documents

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014347>