

# Abinex Forte 1 % w/v Pour On Solution

Εξουσιοδοτημένο

- Abamectin

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Abinex Forte 1 % w/v Pour On Solution

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

### Είδη ζώων:

Βοοειδή

### Οδός χορήγησης:

Επίχυση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

1.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Διάλυμα επίχυσης

### Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Επίχυση:

## • Βοοειδή

- Meat and offal. 35 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**  
QP54AA02

---

### **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

### **Εγκεκριμένο σε:**

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

---

### **Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

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

---

### **Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:**

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

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Bimeda Animal Health Limited

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

26/01/2001

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Αρμόδια αρχή:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Αριθμός έγκρισης:**

VPA22033/035/001

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:**

26/01/2001

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

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/600000064286>