

# Pigfen 40 mg/g premix for medicated feeding stuff for pigs

Autorizado

- Fenbendazole

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Pigfen 40 mg/g premix for medicated feeding stuff for pigs

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Porcino

---

**Vía de administración:**

Administración en el alimento

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
40.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Premezcla medicamentosa

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

## Administración en el alimento:

- 

### Porcino

- Meat and offal. 4 Día

---

## código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP52AC13

---

## Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## Estado de la autorización:

Autorizado

---

## Autorizado en:

Estonia

---

## Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

### Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### Titular de la autorización de comercialización:

HuVepharma

---

### Fecha de autorización de comercialización:

6/12/2016

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Biovet AD

---

**Autoridad responsable:**

State Agency Of Medicines

---

**Número de autorización:**

1999

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

6/12/2016

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0578/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Chipre República Checa Estonia Francia Grecia  
Hungría Italia Letonia Lituania Luxemburgo Países Bajos Polonia Portugal  
Rumania; Rumanía Eslovaquia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.