

# Pigfen 40 mg/g granules for pigs

Autorizado

- Fenbendazole

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Pigfen 40 mg/g granules for pigs

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Porcino

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

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

---

**Forma farmacéutica:**

Granulado

---

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

**Vía oral:**

- 

## **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:**

Letonia

---

### **Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

---

## 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:**

4/08/2015

---

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

Biovet AD

---

**Autoridad responsable:**

Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

V/DCP/15/0033

---

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

4/08/2015

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0596/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Chipre República Checa Dinamarca Estonia Francia  
Alemania 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.

Combined File of all Documents

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