

Febantel 2,5% "AniMed Service" - Pulver zum Eingeben für Tiere

Autorizado

- Febantel

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Febantel 2,5% "AniMed Service" - Pulver zum Eingeben für Tiere

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Animales de caza

Ovino

Caballos

Porcino

Animales de zoo

Vía de administración:

Administración en el alimento

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

2.50 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en el alimento:

-

Bovino

- Meat and offal. 14 Día

- Milk. 48 Hora(s)

-

Animales de caza

- Meat and offal. 14 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 14 Día

- Milk. 48 Hora(s)

-

Caballos

- Meat and offal. 14 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 14 Día

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

QP52AC05

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:

Austria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Animed Service AG

Fecha de autorización de comercialización:

12/07/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Animed Service AG

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

8-70052

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/07/2004

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet