

Curaverm vet.

Autorisé

- Fenbendazole

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Curaverm vet.

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Mouton

Chèvre

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension buvable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Mouton

- Viande et abats. 14 day
- Lait. 4 day

-

Chèvre

- Viande et abats. 14 day
- Lait. 4 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP52AC13

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Norvège

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Norwegian

Disponible uniquement en Norwegian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Jan F Andersen AS

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

5/10/1998

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Univet Limited

Autorité responsable:

NOMA

Numéro de l'autorisation:

94-3442

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/06/2014

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.