

Curofen 50 mg/g oral powder for pigs

Autorisé

- Fenbendazole

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Curofen 50 mg/g oral powder for pigs

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre orale

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Porc

- Viande et abats. 6 day

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

QP52AC13

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Danemark

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Univet Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

7/12/2015

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

Univet Limited

Autorité responsable:

Danish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

54881

Date de modification du statut de l'autorisation:

7/12/2015

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0348/001

États membres concernés:

Belgique Chypre Danemark France Grèce Hongrie Italie Pays-Bas Pologne
Portugal Roumanie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements 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 (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.