

Fenbendanin 50 mg/g belsőleges por A.U.V

Autorisé

- Fenbendazole

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Fenbendanin 50 mg/g belsőleges por A.U.V

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Cheval

Porc

Voie d'administration:

Administration dans l'alimentation

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:**Administration dans l'alimentation:**

-

Bovins

- Lait. 6 day
- Viande et abats. 7 day

-

Mouton

- Viande et abats. 10 day

-

Cheval

- Viande et abats. 10 day

-

Porc

- Viande et abats. 5 day
-

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

QP52AC13

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Hongrie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Hungarian](#)

Disponible uniquement en [Hungarian](#)

Disponible uniquement en [Hungarian](#)

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:

Pharma VIM Kft.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

15/12/2010

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

Vim Spectrum S.R.L.

Autorité responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

15/12/2010

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