

Abantel 500 mg/20 mg, tableta za ovce

Odobreno

- Abamectin
- Closantel sodium

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Abantel 500 mg/20 mg, tableta za ovce

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Kroz usta

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

20.00 miligram / 1.00 Tableta

Dostupan samo u engleski
500.00 miligram / 1.00 Tableta

Farmaceutski oblik:

Tableta

Karencija prema putu aplikacije:

Kroz usta:

•

Sheep

- Meat and offal. 21 day Jednokratna primjena.

- Meat and offal. 35 day Dvokratna primjena.

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QP54AA52

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Hrvatska

Dostupan u:

Hrvatska

Opis paketa:

Blisteri od troslojne folije lak/aluminij/nitrocelulozni lak i mliječnobijele PVC/PDVC folije, s 10 tableta u blisteru. Kartonska kutija s blisterom i uputom.

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Genera d.d.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

11/11/2011

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Biovet AD

Nadležno tijelo:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Broj odobrenja:

UP/I-322-05/12-01/612

Datum promjene statusa odobrenja:

10/09/2024

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka