

ASCACID F 7,5 mg/comprimat pentru porci, găini, curci, găște, fazani, potârnichi, prepelițe

Heimilað

- Flubendazole

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

ASCACID F 7,5 mg/comprimat pentru porci, găini, curci, găște, fazani, potârnichi, prepelițe

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [slóvenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Kornhæna

Svín

Hænsn

Kalkúni

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
7.50 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Kinntafla

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Goose

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

-

Pheasant

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

-

Partridge

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

-

Kornhæna

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

- Eggs. 0 dagar

•

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP52AC12

Lögformleg staða:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Rúmenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska

Markaðsleyfishafi:

Vanelli S.R.L.

Dagsetning markaðsleyfis:

26/06/2006

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Vanelli S.R.L.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

120192

Dagsetning á breytingu stöðu:

22/12/2025

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.