

Curofen 50 mg/g Premix for Medicated Feeding Stuff for Pigs

Autorizzato

- Fenbendazole

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Curofen 50 mg/g Premix for Medicated Feeding Stuff for Pigs

Curazole 50 mg/g Premix voor gemedicineerd voer

Curazole 50 mg/g Prémélange médicamenteux

Curazole 50 mg/g Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Fütterungsarzneimitteln

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Premiscela per alimenti medicamentosi

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso orale:**

-

Suino

- carni e frattaglie. 6 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP52AC13

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Univet Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

24/01/2018

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Univet Limited

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V522231

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/01/2018

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0372/001

Stati membri interessati:

Belgio Repubblica Ceca Grecia Ungheria Polonia Portogallo Romania

Slovacchia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.