

FENBIVET 4% premix

Autorizzato

- Fenbendazole

Product identification

Denominazione del medicinale:

ФЕНБИВЕТ 4% премикс
FENBIVET 4% premix

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli
Suino

Via di somministrazione:

Somministrazione con il mangime

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
40.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Premiscela per mangimi medicati

Withdrawal period by route of administration:

Somministrazione con il mangime:

- **polli**

- carne e visceri. 8 giorno

- uova. 0 giorno

- **Suino**

- carne e visceri. 3 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):QP52AC13

Status giuridico della fornitura:Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:Autorizzato

Authorised in:Bulgaria

Descrizione della confezione:Disponibile solo in BulgarianDisponibile solo in Bulgarian

Additional information

Entitlement type:Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:Applicazione completa -Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:Biovet AD

Marketing authorisation date:

24/08/2008

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Biovet J.S.C.

Autorità responsabile:

Bulgarian Agency For Food Safety

Numero di autorizzazione:

0022-2101

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/08/2008

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093673>