

Abantel 500 mg/20 mg, tableta za ovce

Autorizzato

- Abamectin
- Closantel sodium

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Abantel 500 mg/20 mg, tableta za ovce

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Ovino

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

20.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)

500.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa

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

-

Ovino

- carni e frattaglie. 21 giorno Jednokratna primjena.

- carni e frattaglie. 35 giorno Dvokratna primjena.

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

QP54AA52

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Croazia

Disponibile in:

Croazia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Croatian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Genera d.d.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

11/11/2011

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Biovet AD

Autorità responsabile:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numero di autorizzazione:

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

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/09/2024

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.