

BELGAWORMAC

Įgaliotas

- Flubendazole

Product identification

Vaisto pavadinimas:

BELGAWORMAC

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Paštinis karvelis

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)
8.00 milligram(s) / 1.00 Tabletė

Vaisto forma:

Tabletė

Withdrawal period by route of administration:

Vartoti per burną:

- Paštinis karvelis
-

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QP52AC12

Tiekimo teisinis statusas:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#)

Registruotojas:

Belgica De Weerd B.V.

Marketing authorisation date:

29/10/2014

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Belgica De Weerd B.V.

Atsakinga institucija:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registracijos pažymėjimo numeris:

140222

Registracijos statuso pasikeitimo data:

10/01/2023

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

Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014020>