

Abantel 500 mg/20 mg, tableta za ovce

Registruotas

- Abamectin
- Closantel sodium

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Abantel 500 mg/20 mg, tableta za ovce

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Avis

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

20.00 miligramai / 1.00 Tabletė

Pateikiama tik [Anglų](#)

500.00 miligramai / 1.00 Tabletė

Vaisto forma:

Tabletė

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Vartoti per burną:**

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 21 d. Jednokratna primjena.

- Skerdiena ir subproduktai. 35 d. Dvokratna primjena.

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

QP54AA52

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Galima įsigyti:

Croatia

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Kroatų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik Anglų Italų

Registruotojas:

Genera d.d.

Rinkodaros leidimo data:

11/11/2011

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Biovet AD

Atsakinga institucija:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Registracijos numeris:

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

Registracijos statuso pasikeitimo data:

10/09/2024

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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