

Abantel 250 mg/10 mg, tableta za ovce

Awtorizzat

- Closantel sodium
- Abamectin

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

Abantel 250 mg/10 mg, tableta za ovce

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

250.00 milligram(s) / 250.00 Tablet

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

10.00 milligram(s) / 10.00 Tablet

Forma farmaċewtika:

Pillola

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu orali:

-

Sheep

- Meat and offal. 35 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QP54AA52

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ĉek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli fi:

Croatia

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Kroat](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Portugiz](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Genera d.d.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

12/10/2018

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Biovet AD

Awtorità responsabbli:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numru tal-awtorizzazzjoni:

UP/I-322-05/12-01/607

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

10/09/2024

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

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.