

ABANTEL 520 mg bolus

Awtorizzat

- Abamectin
- Closantel sodium

Product identification

Isem tal-mediċina:

АБАНТЕЛ 520 mg болус

ABANTEL 520 mg bolus

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Disponibbli biss fi [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Forma farmaċewtika:

Pillola

Withdrawal period by route of administration:**Użu orali:**

-

Sheep

- Meat and offal. 21 day

He е разрешен за употреба при овце майки, отглеждани за мляко за консумация от човека, включително през сухостойния период. Да не се използва по-малко от 1 година преди първото оагване при овце майки, отглеждани за мляко за консумация от човека

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QP52AG09

QP54AA02

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

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

Biovet AD

Marketing authorisation date:

19/07/2007

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Biovet AD

Awtorità responsabbli:

Bulgarian Food Safety Authority

Numru tal-awtorizzazzjoni:

0022-1895

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

5/11/2012

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

Documents

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

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

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092336>