

THIABENDAZOLE/PROVET 2000MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Awtorizzat

- Tiabendazole

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

THIABENDAZOLE/PROVET 2000MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

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

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi Ingliz
2000.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Forma farmaċewtika:

Pillola

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

Użu orali:

-

Sheep

- Meat and offal. 5 day
- Milk. 3 day

-

Goat

- Meat and offal. 5 day
- Milk. 3 day

-

Cattle

- Meat and offal. 5 day
 - Milk. 3 day
-

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QP52AC10

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi Ċek Estonjan Ingliz Franciż Taljan Latvjan Litwan Portugiż Rumen Sloven Finlandiż Żvediż Iżlandiż Norwegian

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi Spanjol Ċek Germaniż Estonjan Ingliz Franciż Taljan Olandiż Portugiż Slovakk Żvediż Iżlandiż Norwegian

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Grieg](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

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

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Portugiż](#)

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

PROVET S.A.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

27/03/1989

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

PROVET S.A.

Awtorità responsabbli:

National Organization For Medicines

Numru tal-awtorizzazzjoni:

8815/28-03-1989/K-0037801

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

10/10/2021

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