

# Abantel 500 mg/20 mg, tableta za ovce

Autorisert

- Closantel sodium
- Abamectin

## Product identification

### Legemidlets navn:

Abantel 500 mg/20 mg, tableta za ovce

### Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

### Dyrearter:

sau

### Administrering:

Oral bruk

## Product details

### Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

500.00 milligram / 1.00 Tablett

Tilgjengelig bare i [English](#)

20.00 milligram / 1.00 Tablett

### Legemiddelform:

Tablett

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Oral bruk:**

• **sau**

- Slakt. 21 dag      Jednokratna primjena.
  - Slakt. 35 dag      Dvokratna primjena.
- 

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QP54AA52

---

**Utleveringsbestemmelser :**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Authorised in:**

HR

---

**Pakningsvedlegg:**

Tilgjengelig bare i Croatian

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:**

Tilgjengelig bare i English Italian

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

EN- Genera Inc.

---

**Marketing authorisation date:**

11/11/2011

---

**Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:**

Biovet J.S.C.

---

**Ansvarlig myndighet:**

MPS

---

**Godkjenningsnummer:**

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

---

**Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:**

27/12/2018

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092282>