

VANBENDAZOL

Autorisert

- Fenbendazole

Product identification

Legemidlets navn:

VANBENDAZOL

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hest

Administrering:

Oral bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
300.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Oralpasta

Withdrawal period by route of administration:**Oral bruk:**

- hest

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QP52AC13

Utleveringsbestemmelser :
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Authorised in:
RO

Pakningsvedlegg:
Tilgjengelig bare i Romanian
Tilgjengelig bare i Romanian
Tilgjengelig bare i Romanian

Additional information

Entitlement type:
Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:
Tilgjengelig bare i English

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Vanelli S.R.L.

Marketing authorisation date:
17/04/2006

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:
Vanelli S.R.L.

Ansvarlig myndighet:
Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

120195

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

25/05/2012

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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/600000006477>