

Fenbendazin 50 mg/g gyógypremix A.U.V.

Geautoriseerd

- Fenbendazole

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Fenbendazin 50 mg/g gyógypremix A.U.V.

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Toedieningsweg:

Toediening in het voer

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Premix voor gemediceerd voer

Withdrawal period by route of administration:

Toediening in het voer:**• Rund**

- Milk. 6 day
- Meat and offal. 7 day

• Varken

- Meat and offal. 5 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**:**QP52AC13

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:Valid

Authorised in:Hongarije

Package description:Alleen beschikbaar in [Hungarian](#)Alleen beschikbaar in [Hungarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:Pharma VIM Kft.

Marketing authorisation date:

15/12/2010

Productielocaties partijvrijgifte:

Vim Spectrum S.R.L.

Verantwoordelijke instantie:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Toelatingsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Wijzigingsdatum status toelating:

15/12/2010

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000078329>