

FENBION 25 mg/g perorálny prášok

Autorisert

- Fenbendazole

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

FENBION 25 mg/g perorálny prášok

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

geit

gris

Administrasjonsvei:

Bruk i fôr

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

25.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Bruk i fôr:**

-

storfe

- Slakt. 14 dag
- Melk. 120 time 10 milkings

-

sau

- Slakt. 21 dag
- Melk. 7 dag

-

geit

- Slakt. 21 dag
- Melk. 7 dag

-

gris

- Slakt. 5 dag
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP52AC13

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Animed s.r.o.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

11/08/1994

Tilvirker for batchfrigivelse:

Animed s.r.o.

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

96/245/94 - S

Status for endring av markedsføringstillatelse:

11/08/1994

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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