

Nemavet vet 50 mg/g jauhe sioille

Autorisert

- Fenbendazole

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Nemavet vet 50 mg/g jauhe sioille

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
50.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

•

gris

- Slakt. 6 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:

FI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Finsk](#)

Bare tilgjengelig i [Finsk](#)

Bare tilgjengelig i [Finsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Univet Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

8/01/1998

Tilvirker for batchfrigivelse:

Univet Limited

Ansvarlig myndighet:

Finnish Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

12511

Status for endring av markedsføringstillatelse:

8/01/1998

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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