

# Bovitec Plus Oral Suspension

Autorisert

- Albendazole

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Bovitec Plus Oral Suspension

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

**Målarter:**

storfe

**Administrasjonsvei:**

Oral bruk

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
150.00 milligram / 1.00 milliliter

**Legemiddelform:**

Mikstur, suspensjon

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

Oral bruk:

- 

**storfe**

- Slakt. 14 dag
- Melk. 60 time

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**QP52AC11

---

**Juridisk status for forsyning:**Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**Gyldig

---

**Autorisert i:**Irland

---

**Pakningsbeskrivelse:**Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**Søknad med samtykke (Artikkel 13c i Direktiv No 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**Acravet Limited

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**28/11/1997

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Ansvarlig myndighet:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Godkjenningsnummer:**

VPA10793/003/001

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

28/11/1997

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://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.