

Abantel 500 mg/20 mg, tableta za ovce

Autorisert

- Abamectin
- Closantel sodium

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Abantel 500 mg/20 mg, tableta za ovce

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

sau

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

20.00 milligram / 1.00 Tablett

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

500.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Oral bruk:**

-

sau

- Slakt. 21 dag Jednokratna primjena.

- Slakt. 35 dag Dvokratna primjena.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP54AA52

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

HR

Tilgjengelig i:

HR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Kroatisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Bare tilgjengelig i Engelsk Italiensk

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Genera d.d.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

11/11/2011

Tilvirker for batchfrigivelse:

Biovet AD

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkjenningsnummer:

UP/I-322-05/12-01/612

Status for endring av markedsføringstillatelse:

10/09/2024

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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