

# Fenbendat 5%

Dopuszczony

- Fenbendazole

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

Fenbendat 5%

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

W paszy

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w angielski  
50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Proszek doustny

---

### **Okres karencji w zależności od drogi podania:**

#### **W paszy:**

- 

#### **Cattle**

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

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 5 day

- 

#### **Sheep**

- Meat and offal. 10 day
- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Schafen anwenden, deren Milch fuer den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

- 

#### **Horse**

- Meat and offal. 10 day
- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Pferden anwenden, deren Milch fuer den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QP52AC13

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Dostępne w:**

Germany

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [niemiecki](#)

Dostępne wyłącznie w [niemiecki](#)

Dostępne wyłącznie w [niemiecki](#)

Dostępne wyłącznie w [niemiecki](#)

Dostępne wyłącznie w [niemiecki](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

aniMedica GmbH

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

20/06/2003

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.  
aniMedica Herstellungs GmbH  
aniMedica GmbH

---

**Organ odpowiedzialny:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numer pozwolenia:**

6500615.00.00

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

20/06/2003

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.