

ABANTEL 520 mg bolus

Dopuszczony

- Abamectin
- Closantel sodium

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

АБАНТЕЛ 520 мг болус

ABANTEL 520 mg bolus

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Tabletk

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Tabletk

Postać farmaceutyczna:

Tabletka

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie doustne:**

-

Sheep

- Meat and offal. 21 day

Не е разрешен за употреба при овце майки, отглеждани за мляко за консумация от човека, включително през сухостойния период. Да не се използва по-малко от 1 година преди първото оагване при овце майки, отглеждани за мляко за консумация от човека

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP52AG09

QP54AA02

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Biovet AD

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

19/07/2007

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Biovet AD

Organ odpowiedzialny:

Bulgarian Food Safety Authority

Numer pozwolenia:

0022-1895

Data zmiany statusu pozwolenia:

5/11/2012

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092336>