

VETBENDAZOL

Dopuszczony

- Fenbendazole

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

БЕТБЕНДАЗОЛ

VETBENDAZOL

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](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Pasta doustna

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie doustne:

-

Horse

- Meat and offal. no withdrawal period

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора. Не се разрешава за употреба при животни, чието месо и вътрешни органи са предназначени за консумация от хора

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

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski litewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Vanelli S.R.L.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

3/04/2013

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Vanelli S.R.L.

Organ odpowiedzialny:

Bulgarian Food Safety Authority

Numer pozwolenia:

0022-1988

Data zmiany statusu pozwolenia:

3/05/2020

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.