

# Abantel 250 mg/10 mg, tableta za ovce

Autorizado

- Closantel sodium
- Abamectin

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

Abantel 250 mg/10 mg, tableta za ovce

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

**Via de administração:**

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

250.00 miligrama(s) / 250.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês  
10.00 miligrama(s) / 10.00 Comprimido

---

**Forma farmacêutica:**

Comprimido

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via oral:**

- 

**Sheep**

- Meat and offal. 35 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP54AA52

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Croácia

---

**Disponibilidade:**

Croácia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em croata

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês  
Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Pedido completo

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Genera d.d.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

12/10/2018

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Biovet AD

---

**Autoridade responsável:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Número da autorização:**

UP/I-322-05/12-01/607

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

10/09/2024

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.