

# SH-Fenbendazol 5%granulátum A.U.V.

Autorizado

- Fenbendazole

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

SH-Fenbendazol 5%granulátum A.U.V.

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em inglês

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno eslovénio finlandês sueco islandês Norwegian

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

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

5.00 grama(s) / 100.00 grama(s)

---

### Forma farmacêutica:

Granulado

---

### Intervalo de segurança por via de administração:

#### Via oral:

- 

#### Cattle

- Milk. 5 dia

- Meat and offal. 8 dia

- 

#### Sheep

- Meat and offal. 8 dia

- 

#### Pig

- Meat and offal. 4 dia

---

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

QP52AC13

---

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Autorizado

---

### Autorizado em:

Hungria

---

### Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [húngaro](#)

Disponível apenas em [húngaro](#)

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

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

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

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

Fortevit Kft.

---

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

5/08/2005

---

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

Primavet Produkt Kft.

Pernix Pharma Kft.

---

### **Autoridade responsável:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

### **Número da autorização:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

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

5/08/2005

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Folheto informativo

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