

Bovitec Plus Oral Suspension

Autorizat

- Albendazole

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Bovitec Plus Oral Suspension

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)
150.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Bovine

- Carne și organe. 14 zi
- Lapte. 60 oră

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):QP52AC11

Statusul legal privind eliberarea:Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:Valid

Autorizat în:Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:Disponibile numai în [Engleză](#)Disponibile numai în [Engleză](#)Disponibile numai în [Engleză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:Acravet Limited

Data autorizației de comercializare:28/11/1997

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bimeda Animal Health Limited

Autoritatea responsabilă:

Health Products Regulatory Authority

Numărul autorizației:

VPA10793/003/001

Data modificării statusului autorizației:

28/11/1997

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.