

# FENBIVET 4% premix

Autorizat

- Fenbendazole

## Product identification

### Denumirea medicamentului:

ФЕНБИВЕТ 4% премикс

FENBIVET 4% premix

---

### Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

---

### Specii țintă:

Găină

Porc

---

### Calea de administrare:

-

---

## Product details

### Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

40.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

---

### Forma farmaceutică:

Premix pentru furaj medicamentat

---

### Withdrawal period by route of administration:

-:

- **Găină**

- Carne și organe. 8 zi

- Ou. 0 zi

- **Porc**

- Carne și organe. 3 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**QP52AC13

---

**Statusul legal privind aprovizionarea :**Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status autorizație:**Valid

---

**Authorised in:**Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**Disponibile numai în [Bulgarian](#)Disponibile numai în [Bulgarian](#)Disponibile numai în [Bulgarian](#)Disponibile numai în [Bulgarian](#)Disponibile numai în [Bulgarian](#)Disponibile numai în [Bulgarian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Biovet AD

---

**Marketing authorisation date:**

24/08/2008

---

**Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:**

Biovet J.S.C.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Bulgarian Agency For Food Safety

---

**Numărul autorizației:**

0022-2101

---

**Data modificării statusului autorizației:**

24/08/2008

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Package Leaflet and Labelling

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093673>