

File downloaded on 2026-04-10

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sk/600000052223>

# Pigfen 200 mg/ml suspension for use in drinking water for pigs

Oprávněný

- Fenbendazole

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Pigfen 200 mg/ml suspension for use in drinking water for pigs

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Podanie v pitnej vode

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Lieková forma:

Suspenszia na podanie v pitnej vode

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Podanie v pitnej vode:**

•

**Pig**

- Meat and offal. 4 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QP52AC13

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Maďarsko

---

**Dostupné v:**

Maďarsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

HuVepharma

---

**Dátum registrácie lieku:**

11/04/2018

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Biovet AD

---

**Zodpovedný orgán:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Číslo registrácie:**

3953/X/18/NÉBIH ÁTI

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

11/04/2018

---

**Referenčný členský štát:**

Írsko

---

**Číslo postupu:**

IE/V/0577/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Česko Dánsko Estónsko  
Francúzsko Nemecko Grécko Maďarsko Talianko Lotyšsko Litva  
Luxembursko Holandsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko  
Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.