

ABANTEL 520 mg bolus

Pooblašeno

- Abamectin
- Closantel sodium

Product identification

Ime zdravila:

АБАНТЕЛ 520 mg болус

ABANTEL 520 mg bolus

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Na voljo samo v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Farmaceutska oblika:

Tableta

Withdrawal period by route of administration:**Peroralna uporaba:**

-

Sheep

- Meat and offal. 21 day

Не е разрешен за употреба при овце майки, отглеждани за мляко за консумация от човека, включително през сухостойния период. Да не се използва по-малко от 1 година преди първото оагване при овце майки, отглеждани за мляко за консумация от човека

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QP52AG09

QP54AA02

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Biovet AD

Marketing authorisation date:

19/07/2007

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Biovet AD

Pristojni organ:

Bulgarian Food Safety Authority

Številka dovoljenja :

0022-1895

Datum spremembe statusa dovoljenja:

5/11/2012

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Package Leaflet and Labelling

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092336>