

# FENBIVET 4% premix

Pooblašeno

- Fenbendazole

## Product identification

### Ime zdravila:

ФЕНБИВЕТ 4% премикс  
FENBIVET 4% premix

---

### Učinkovina:

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](#)

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:

Dajanje v krmno mešanico

---

## Product details

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)  
40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Farmaceutska oblika:

Predmešanica za zdravilno krmno mešanico

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Dajanje v krmno mešanico:**

• **Chicken**

- Meat and offal. 8 day

- Egg. 0 day

• **Pig**

- Meat and offal. 3 day

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):**

QP52AC13

---

**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](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

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:**

24/08/2008

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Biovet J.S.C.

---

**Pristojni organ:**

Bulgarian Agency For Food Safety

---

**Številka dovoljenja :**

0022-2101

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja:**

24/08/2008

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://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/600000093673>