

# АЛБЕНДАЗОЛ суспензия

Разрешен

- Albendazole

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

АЛБЕНДАЗОЛ суспензия

---

**Активно вещество:**

Налично само в Английски

---

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

говеда

овца

---

**Начин на приложение:**

Перорално приложение

---

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Перорална суспензия

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Перорално приложение:**

- 

**говеда**

- Meat and offal. 27 day
- Milk. 72 hour

- 

**овца**

- Meat and offal. 8 day

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**  
QP52AC11**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

**Описание на опаковката:**

пластмасови туби от 5 L от бял полиетилен с висока плътност, затворени с винтова капачка

пластмасови туби от 1 L от бял полиетилен с висока плътност, затворени с винтова капачка

Пластмасови флакони от 500 ml от бял полиетилен с висока плътност, затворени с винтова капачка

Пластмасови флакони от 200 ml от бял полиетилен с висока плътност, затворени с винтова капачка

Пластмасови флакони от 100 ml от бял полиетилен с висока плътност, затворени с винтова капачка

Пластмасови флакони от 50 ml

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Farma Vet OOD

---

**Дата на разрешение за търговия:**

24/05/2017

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Farma Vet OOD

---

**Отговорен орган:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Номер на разрешението за търговия:**

0022-2736

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

24/05/2017

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Данни върху опаковката

Листовка