

ALBENDIS 100 mg/ml ORAL SUSPENSION FOR CATTLE AND SHEEP

Registrováno

- Albendazole

Identifikace přípravku

Název léčiva:

ALBENDIS 100 mg/ml ORAL SUSPENSION FOR CATTLE AND SHEEP

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Ovce

Skot

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

•

Ovce

- Maso. 4 day
- Mléko. 96 hour
- Maso. 4 day
- Mléko. 96 hour

•

Ovce

- Maso. 4 day
- Mléko. 96 hour
- Maso. 4 day
- Mléko. 96 hour

•

Skot

- Maso. 7 day
- Mléko. 84 hour
- Maso. 7 day
- Mléko. 84 hour

•

Skot

- Maso. 7 day
- Mléko. 84 hour
- Maso. 7 day
- Mléko. 84 hour

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Portugalsko

Dostupné v:

Portugalsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Industrial Veterinaria S.A.

Datum registrace:

10/04/2025

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

aniMedica Herstellungs GmbH

Příslušný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Registrační číslo:

1698/01/25DFVPT

Datum změny stavu registrace:

10/04/2025

Referenční členský stát:

Španelsko

Číslo procedury:

ES/V/0431/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Chorvatsko Kypr Česko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Francie Německo Řecko Maďarsko Itálie Lotyšsko Litva Polsko Portugalsko

Rumunsko Slovensko Slovinsko

Generic of:

600000100571

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

eu-PUAR-esv0431001-dcp-albendis-100-mg-ml-oral-suspension-for-cattle-and-sheep-en.pdf