

ALBENDAZOL suspension

Registrováno

- Albendazole

Identifikace přípravku

Název léčiva:

ALBENDAZOL suspension

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Ovce

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:

Perorální suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

-

Skot

- Maso. 27 day
- Mléko. 72 hour

-

Ovce

- Maso. 8 day

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QP52AC11

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Bulharsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Bulgarian](#)

Dostupné pouze v [Bulgarian](#)

Dostupné pouze v [Bulgarian](#)

Dostupné pouze v [Bulgarian](#)

Dostupné pouze v [Bulgarian](#)

Dostupné pouze v [Bulgarian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

Farma Vet OOD

Datum registrace:

24/05/2017

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Farma Vet OOD

Příslušný orgán:

Bulgarian Food Safety Authority

Registrační číslo:

0022-2736

Datum změny stavu registrace:

24/05/2017

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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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

Označení na obalu

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

Příbalová informace

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