

ALBENDAZIVEN 19 mg/ml

Neoprávněný

- Albendazole

Product identification

Název léčivého přípravku:

ALBENDAZIVEN 19 mg/ml

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Ovce

Způsob podání:

Perorální podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

19.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Perorální suspenze

Withdrawal period by route of administration:

Perorální podání:

- Skot

- Maso. 14 day

- Mléko. 4 day

• **Ovce**

- Maso. 10 day

- Mléko. 4 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QP52AC11

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Surrendered

Authorised in:

Španelsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [Spanish](#)

K dispozici pouze v [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

Marketing authorisation date:

28/10/1991

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Laboratorios Maymo S.A.

Odpovědný orgán:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Registrační číslo:

145 ESP

Datum změny stavu registrace:

31/10/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Souhrn údajů o přípravku

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

Příbalová informace

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

Označení na obalu

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000058873>