

Albendavet 10% szuszpenzió

Autorizovaný

- Albendazole

Product identification

Název léčivého přípravku:

Albendavet 10% szuszpenzió

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Způsob podání:

Perorální podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Perorální suspenze

Withdrawal period by route of administration:**Perorální podání:**

- Skot

- Mléko. 4 day

- Maso. 14 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QP52AC11

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Maďarsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [Hungarian](#)

K dispozici pouze v [Hungarian](#)

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:

Divasa Farmavic S.A.

Marketing authorisation date:

20/03/2001

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Divasa Farmavic S.A.

Odpovědný orgán:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Registrační číslo:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

20/03/2001

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000075187>