

ALBENDAZOLE 2,5 % , 2,50 g/100 ml oral suspension for sheep, goats and cattle

Registrováno

- Albendazole

Identifikace přípravku

Název léčiva:

ALBENDAZOLE 2,5 % , 2,50 g/100 ml oral suspension for sheep, goats and cattle

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Ovce

Koza

Skot

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

2.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Léková forma:

Perorální suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Perorální podání:**

-

Ovce

- Maso. 7 day Мляко: 2 дни (4 издоаявания).

-

Koza

- Maso. 7 day Мляко: 2 дни (4 издоаявания).

-

Skot

- Maso. 7 day

- Milk. 2 day Мляко: 2 дни (4 издоаявания).

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

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Sudahim EOOD

Datum registrace:

15/01/2007

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Vetprom AD

Příslušný orgán:

Bulgarian Food Safety Authority

Registrační číslo:

0022-1704

Datum změny stavu registrace:

9/02/2012

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.

Příbalová informace

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.