

HELMIZOL A 10

Autorizovaný

- Albendazole

Product identification

Název léčivého přípravku:

HELMIZOL A 10

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](#)

10.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Léková forma:

Perorální suspenze

Withdrawal period by route of administration:

Perorální podání:

• **Skot**

- Maso. 10 day

- Mléko. 72 hour

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QP52AC11

Právní status výdeje:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Rumunsko

Available in:

Rumunsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [Romanian](#)

K dispozici pouze v [Romanian](#)

K dispozici pouze v [Romanian](#)

K dispozici pouze v [Romanian](#)

K dispozici pouze v [Romanian](#)

K dispozici pouze v [Romanian](#)

K dispozici pouze v [Romanian](#)

K dispozici pouze v [Romanian](#)

K dispozici pouze v [Romanian](#)

K dispozici pouze v [Romanian](#)

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](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Marketing authorisation date:

18/05/1998

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Odpovědný orgán:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registrační číslo:

150017

Datum změny stavu registrace:

7/02/2022

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000013979>