

ALBENDAVET 100 mg/ml suspensie orală pentru bovine

Registrováno

- Albendazole

Identifikace přípravku

Název léčiva:

ALBENDAVET 100 mg/ml suspensie orală pentru bovine

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

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. 14 day

- Mléko. 4 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):QP52AC11

Právní status výdeje:Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Stav registrace:Valid

Registrováno v:Rumunsko

Dostupné v:Rumunsko

Popis balení:Dostupné pouze v [Romanian](#)Dostupné pouze v [Romanian](#)

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](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:Divasa Farmavic S.A.

Datum registrace:

16/10/2007

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Divasa Farmavic S.A.

Příslušný orgán:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registrační číslo:

160372

Datum změny stavu registrace:

21/12/2025

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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