

ALBENDAZOLE/PROVET 600MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Zugelassen

- Albendazole

Produktidentifikation

Arzneimittel:

ALBENDAZOLE/PROVET 600MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Ziege

Schaf

Saugkalb

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

600.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Einnehmen:**

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 10 Tag
- Milch. 6 Tag

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 10 Tag
- Milch. 6 Tag

•

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

να μη χορηγείται σε αγελάδες που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP52AC11

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Griechenland

Verfügbar in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [griechisch](#)
Verfügbar nur in [griechisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch portugiesisch

Zulassungsinhaber:

PROVET S.A.

Zulassungsdatum:

29/09/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

PROVET S.A.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

45705/08-07-2008/K-0034102

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/10/2021

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