

ALBENDAZOLE/PROVET 10% W/W ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Autorizado

- Albendazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ALBENDAZOLE/PROVET 10% W/W ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caprino

Ovino

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

•

Bovino

- Meat and offal. 7 Día

- Milk. 84 Hora(s)

•

Caprino

- Meat and offal. 7 Día

- Milk. 4 Día

•

Ovino

- Meat and offal. 7 Día

- Milk. 4 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP52AC11

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Grecia

Disponible en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)
Disponible únicamente en [Greek](#)
Disponible únicamente en [Greek](#)
Disponible únicamente en [Greek](#)
Disponible únicamente en [Greek](#)
Disponible únicamente en [Greek](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Portuguese](#)

Titular de la autorización de comercialización:

PROVET S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

26/03/2001

Fabricante responsable de la liberación del lote:

PROVET S.A.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

51835/13-07-2012/K-0034108

Fecha de modificación del estado de la autorización:

10/10/2021

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet