

# ALBENDAZOLE/PROVET 600MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Autorizado

- Albendazole

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

ALBENDAZOLE/PROVET 600MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Caprino

Ovino

Terneros

**Vía de administración:**

Vía oral

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

600.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

**Forma farmacéutica:**

Comprimido

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía oral:**

- 

**Caprino**

- Meat and offal. 10 Día
- Milk. 6 Día

- 

**Ovino**

- Meat and offal. 10 Día
- Milk. 6 Día

- 

**Ternereros**

- Meat and offal. 6 Día

να μη χορηγείται σε αγελάδες που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση

---

**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](#)

---

## 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:**

29/09/2008

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

PROVET S.A.

---

### **Autoridad responsable:**

National Organization For Medicines

---

### **Número de autorización:**

45705/08-07-2008/K-0034102

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

10/10/2021

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)