

ALBENDAZOLE/PROVET 600MG/TAB

Autorisé

ΔΙΣΚΙΟ

- Albendazole

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

ALBENDAZOLE/PROVET 600MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Chèvre

Mouton

Bovin (veau)

---

**Voie d'administration:**

Voie orale

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

600.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

---

**Forme pharmaceutique:**

Comprimé

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie orale:**

•

**Chèvre**

- Viande et abats. 10 day

- Lait. 6 day

•

**Mouton**

- Viande et abats. 10 day

- Lait. 6 day

•

**Bovin (veau)**

- Viande et abats. 6 day

να μη χορηγείται σε αγελάδες που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QP52AC11

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Grèce

---

**Disponible en:**

Grèce

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en Anglais Portuguese

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

PROVET S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

29/09/2008

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

PROVET S.A.

---

**Autorité responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

45705/08-07-2008/K-0034102

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

10/10/2021

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)