

# ALBENDAZOL suspension

Odobreno

- Albendazole

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

ALBENDAZOL suspension

### Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

### Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### Put aplikacije:

Kroz usta

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)  
100.00 miligram / 1.00 mililitar

**Farmaceutski oblik:**

Oralna suspenzija

---

**Karencija prema putu aplikacije:****Kroz usta:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 27 day

- Milk. 72 sat

- 

**Sheep**

- Meat and offal. 8 day

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QP52AC11

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u bugarski

Dostupan samo u bugarski

Dostupan samo u bugarski

Dostupan samo u bugarski

Dostupan samo u bugarski

Dostupan samo u bugarski

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Farma Vet OOD

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

24/05/2017

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Farma Vet OOD

---

**Nadležno tijelo:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Broj odobrenja:**

0022-2736

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

24/05/2017

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.