

ALBENDAZOL 300 mg, 600 mg and 1200 mg

Odobreno

- Albendazole
- Albendazole
- Albendazole

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

ALBENDAZOL 300 mg, 600 mg and 1200 mg

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

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
1200.00 miligram / 1.00 Tableta

Dostupan samo u engleski
600.00 miligram / 1.00 Tableta

Dostupan samo u engleski
300.00 miligram / 1.00 Tableta

Farmaceutski oblik:

Tableta

Karencija prema putu aplikacije:

Kroz usta:

-

Cattle

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 72 sat мляко - 72 часа след последното третиране

-

Sheep

- Meat and offal. 7 day

мляко - не се разрешава за употреба при овце, чието мляко е предназначено за консумация от хора

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](#)

Dostupan samo u [bugarski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

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

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Farma Sis OOD

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

28/10/2007

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Golash Pharma OOD

Nadležno tijelo:

Bulgarian Food Safety Authority

Broj odobrenja:

0022-1971

Datum promjene statusa odobrenja:

6/03/2013

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

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