

ALBEDAN ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ 100MG/ML

Odobreno

- Albendazole

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

ALBEDAN ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ 100MG/ML

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. 14 day

- Milk. 60 sat

-

Sheep

- Meat and offal. 14 day

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

Dostupan u:

Greece

Opis paketa:

Dostupan samo u grčki

Dostupan samo u grčki

Dostupan samo u grčki

Dostupan samo u grčki

Dostupan samo u grčki

Dostupan samo u grčki

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski portugalski

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Virbac Hellas A.E.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

4/10/2007

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Univet Limited

Nadležno tijelo:

National Organization For Medicines

Broj odobrenja:

116646/04-11-2022/K-0167701

Datum promjene statusa odobrenja:

21/09/2023

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). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.