

# ALBENDAZOLE 2,5%-CHANELLE

## ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Odobreno

- Albendazole

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

ALBENDAZOLE 2,5%-CHANELLE ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

### 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](#)

2.50 gram / 100.00 mililitar

---

**Farmaceutski oblik:**

Oralna suspenzija

---

**Karencija prema putu aplikacije:**

**Kroz usta:**

•

**Cattle**

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 96 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](#)

---

**Opis paketa:**

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:**

Candilidis S.A.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

3/05/2004

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Nadležno tijelo:**

National Organization For Medicines

---

**Broj odobrenja:**

25018/04-05-2004/K-0149201

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

26/11/2020

---

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