

# GARDAL 100 mg/ml suspensie orală pentru bovine și oi

Odobreno

- Albendazole oxide

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

GARDAL 100 mg/ml suspensie orală pentru bovine și oi

### **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. 21 day

- Milk. 3 day

•

**Sheep**

- Meat and offal. 8 day

- Milk. 3 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](#) [litvanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Dostupan u:**

Romania

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [rumunjski](#)

Dostupan samo u [rumunjski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u engleski

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Intervet International B.V.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

30/05/2006

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Intervet Productions S.r.l.

---

**Nadležno tijelo:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Broj odobrenja:**

160250

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

19/03/2026

---

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

## Dokumenti

Combined File of all Documents

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