

HELMIZOL A 2.5

Felhatalmazott

- Albendazole

Product identification

Készítmény neve:

HELMIZOL A 2.5

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

szarvasmarha

juh

kecske

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

2.50 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Belsőleges szuszpenzió

Withdrawal period by route of administration:

Oralis alkalmazás:

- **szarvasmarha**

- Meat and offal. 10 day
- Milk. 72 hour

- **juh**

- Meat and offal. 7 day
- Milk. 60 hour

- **kecske**

- Meat and offal. 7 day
- Milk. 60 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QP52AC11

Szállítás jogállása:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Romania

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Marketing authorisation date:

18/05/1998

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Felelős hatóság:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Engedély száma:

150016

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

7/02/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000013982>