

ZODALBEN 100 mg/ml SUSPENSION ORAL

Heimilað

- Albendazole

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

ZODALBEN 100 mg/ml SUSPENSION ORAL

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 17 dagar
- Mjólk. 4 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP52AC11

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Spánn

Lýsing umbúða:Aðeins fánlegt í [spænska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Laboratorios Calier S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

24/11/1987

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Laboratorios Calier S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Markaðsleyfisnúmer:

2415 ESP

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/12/2011

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.