

ALBENDAZOL 300 mg, 600 mg and 1200 mg

Heimilað

- Albendazole
- Albendazole
- Albendazole

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

АЛБЕНДАЗОЛ 300 mg, 600 mg и 1200 mg
ALBENDAZOL 300 mg, 600 mg and 1200 mg

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
Aðeins fáanlegt í [enska](#)
Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir
Sauðkind

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
1200.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Aðeins fáanlegt í enska
600.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Aðeins fáanlegt í enska
300.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tafla

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til inntöku:**

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

- Mjólk. 72 klukkustundir

мляко - 72 часа след последното третиране

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

мляко - не се разрешава за употреба при овце, чието мляко е предназначено за консумация от хора

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

QP52AC11

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Búlgaría

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#)
Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#)
Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#)
Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#)
Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#)
Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#)
Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Farma Sis OOD

Dagsetning markaðsleyfis:

28/10/2007

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Golash Pharma OOD

Ábyrgt yfirvald:

Bulgarian Food Safety Authority

Markaðsleyfisnúmer:

0022-1971

Dagsetning á breytingu stöðu:

6/03/2013

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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