

ROMBENDAZOL 10%

Viðurkennt

- Albendazole

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

ROMBENDAZOL 10%

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Geit

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Nautgripir

- Kjöt. 14 dagar
- Mjólk. 3 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt. 4 dagar
- Mjólk. 3 dagar

-

Geit

- Kjöt. 10 dagar
- Mjólk. 3 dagar

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

QP52AC11

Lögformleg staða:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Rúmenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Romanian](#)

Aðeins fáanlegt í [Romanian](#)

Aðeins fáanlegt í [Romanian](#)

Aðeins fáanlegt í [Romanian](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í English

Markaðsleyfishafi:

Romvac Company S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

19/02/2002

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Romvac Company S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

130220

Dagsetning á breytingu stöðu:

21/11/2013

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 (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000013827>