

ALBENDAZOL 300 mg, 600 mg and 1200 mg

Autorizzato

- Albendazole
- Albendazole
- Albendazole

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

ALBENDAZOL 300 mg, 600 mg and 1200 mg

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1200.00 milligrammo(i) / 1.00 Compressa

Disponibile solo in [English](#)

600.00 milligrammo(i) / 1.00 Compressa

Disponibile solo in [English](#)

300.00 milligrammo(i) / 1.00 Compressa

Forma farmaceutica:

Compressa

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

•

bovini

- carni e frattaglie. 14 giorno

- latte. 72 ora
мляко - 72 часа след последното третиране

•

Ovino

- carni e frattaglie. 7 giorno

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

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP52AC11

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Bulgaria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

Disponibile solo in [Bulgarian](#)
Disponibile solo in [Bulgarian](#)
Disponibile solo in [Bulgarian](#)
Disponibile solo in [Bulgarian](#)
Disponibile solo in [Bulgarian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Farma Sis OOD

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

28/10/2007

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Golash Pharma OOD

Autorità responsabile:

Bulgarian Food Safety Authority

Numero di autorizzazione:

0022-1971

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

6/03/2013

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.