

DICROSOL 100 mg/ml perorálna suspenzia

Registruotas

- Albendazole

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

DICROSOL 100 mg/ml perorálna suspenzia

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik Anglų

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Avis

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

100.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Geriamoji suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Vartoti per burną:**

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.

- Pienas. 72 valandos

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 10 d.

- Pienas. 96 valandos

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QP52AC11

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Slovakų](#)

Pateikiama tik [Slovakų](#)

Pateikiama tik [Slovakų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Pharmagal spol. s r.o.

Rinkodaros leidimo data:

26/11/2020

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Pharmagal spol. s r.o.

Atsakinga institucija:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registracijos numeris:

96/032/20-S

Registracijos statuso pasikeitimo data:

29/11/2022

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.