

ALBENDAZOL 300 mg, 600 mg and 1200 mg

Registruotas

- Albendazole
- Albendazole
- Albendazole

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Avis

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų
1200.00 miligramai / 1.00 Tabletė

Pateikiama tik Anglų
600.00 miligramai / 1.00 Tabletė

Pateikiama tik Anglų
300.00 miligramai / 1.00 Tabletė

Vaisto forma:

Tabletė

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Vartoti per burną:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.

- Pienas. 72 valandos
мляко - 72 часа след последното третиране

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 7 d.

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

**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 [Bulgarų](#)

Pateikiama tik [Bulgarų](#)

Pateikiama tik [Bulgarų](#)

Pateikiama tik [Bulgarų](#)

Pateikiama tik [Bulgarų](#)

Pateikiama tik [Bulgarų](#)

Pateikiama tik [Bulgarų](#)

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:

Farma Sis OOD

Rinkodaros leidimo data:

28/10/2007

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Golash Pharma OOD

Atsakinga institucija:

Bulgarian Food Safety Authority

Registracijos numeris:

0022-1971

Registracijos statuso pasikeitimo data:

6/03/2013

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

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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