

Albendazole 300/Anafasis, 300mg/tab δισκία για πρόβατα

Registruotas

- Albendazole

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Albendazole 300/Anafasis, 300mg/tab δισκία για πρόβατα

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Avis

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

300.00 miligramai / 1.00 Tabletė

Vaisto forma:

Tabletė

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Vartoti per burną:

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 10 d. μετά από την τελευταία χορήγηση
- Pienas. 5 d. μετά από την τελευταία χορήγηση

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 [Graikų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)**Registruotojas:**

Anafasis Limited

Rinkodaros leidimo data:

9/11/2008

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

Atsakinga institucija:

National Organization For Medicines

Registracijos numeris:

95613/20-10-2021/K-0160301

Registracijos statuso pasikeitimo data:

19/10/2021

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

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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

Pakuotės lapelis

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