

Albendavet 1,9% szuszpenzió

Awtorizzat

- Albendazole

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

Albendavet 1,9% szuszpenzió

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)
19.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Suspensjoni orali

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu orali:

-

Sheep

- Milk. 4 day
- Meat and offal. 10 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QP52AC11

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Ungeriż](#)

Disponibbli biss fi [Ungeriż](#)

Tagħrif addizzjonali**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Divasa Farmavic S.A.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

20/03/2001

Siti ta' manifattura b'rilaaxx tal-lott:

Divasa Farmavic S.A.

Awtorità responsabbli:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numru tal-awtorizzazzjoni:

Din l-informazzjoni mhijiex disponibbli għal dan il-prodott.

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

20/03/2001

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