

# Monil, 1125 mg, tableta, za goveda

Mhux awtorizzat

- Albendazole

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-medicina:

Monil, 1125 mg, tableta, za goveda

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniz](#) [Ġermaniz](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiz](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiz](#) [Żvediz](#) [Iżlandiz](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

## Detalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)  
1125.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

### Forma farmaċewtika:

Pillola

---

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

**Użu orali:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 28 day
- Milk. no withdrawal period

Nije odobrena primjena kravama čije se mlijeko koristi za hranu.

---

**Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QP52AC11

---

**Status legali tal-provvista:**

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

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Revoked

---

**Awtorizzat fi:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Kroat](#)

---

## Tagħrif addizzjonali

**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#)

---

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

Genera d.d.

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

17/08/2021

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Genera d.d.

---

**Awtorità responsabli:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

UP/I-322-05/21-01/608

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

9/10/2024

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.