

# ALBENDAZOL 300 mg, 600 mg and 1200 mg

Toegelaten

- Albendazole
- Albendazole
- Albendazole

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

ALBENDAZOL 300 mg, 600 mg and 1200 mg

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund

Schaap

---

**Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1200.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

600.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

---

**Farmaceutische vorm:**

Tablet

---

**Wachtijd per toedieningsweg:**

**Oraal gebruik:**

•

**Rund**

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 72 hour  
мляко - 72 часа след последното третиране

•

**Schaap**

- Meat and offal. 7 day

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

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QP52AC11

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Bulgarije

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)  
Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)  
Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)  
Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)  
Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)  
Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)  
Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

---

## Aanvullende informatie

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Farma Sis OOD

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

28/10/2007

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Golash Pharma OOD

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

### **Vergunningsnummer:**

0022-1971

---

### **Datum toelatingswijziging:**

6/03/2013

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.