

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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