

# ALBENDAZOLE/PROVET 10% W/W ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Toegelaten

- Albendazole

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

ALBENDAZOLE/PROVET 10% W/W ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

**Doeldiersoort(en):**

Rund

Geit

Schaap

**Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor oraal gebruik

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Oraal gebruik:**

•

**Rund**

- Meat and offal. 7 day
- Milk. 84 hour

•

**Geit**

- Meat and offal. 7 day
- Milk. 4 day

•

**Schaap**

- Meat and offal. 7 day
- Milk. 4 day

---

**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:**

Griekenland

---

**Beschikbaar in:**

Griekenland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

---

## 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](#) [Portugees](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

PROVET S.A.

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

26/03/2001

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

PROVET S.A.

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

National Organization For Medicines

---

### **Vergunningsnummer:**

51835/13-07-2012/K-0034108

---

### **Datum toelatingswijziging:**

10/10/2021

---

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