

ZODALBEN 100 mg/ml SUSPENSION ORAL

Autorisert

- Albendazole

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

ZODALBEN 100 mg/ml SUSPENSION ORAL

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Mikstur, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

storfe

- Slakt. 17 dag
- Melk. 4 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):QP52AC11

Juridisk status for forsyning:Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:Gyldig

Autorisert i:ES

Pakningsbeskrivelse:Bare tilgjengelig i Spansk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:Laboratorios Calier S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:24/11/1987

Tilvirker for batchfrigivelse:Laboratorios Calier S.A.

Ansvarlig myndighet:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Godkjenningsnummer:

2415 ESP

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/12/2011

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.