

ALBENDAZOLE PROVET 25 mg/ml, suspensie orală pentru ovine

Autorisert

- Albendazole

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

ALBENDAZOLE PROVET 25 mg/ml, suspensie orală pentru ovine

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

sau

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

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

Legemiddelform:

Mikstur, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

sau

- Slakt. 7 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:

RO

Tilgjengelig i:

RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

PROVET S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

11/04/2007

Tilvirker for batchfrigivelse:

PROVET S.A.

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

220105

Status for endring av markedsføringstillatelse:

4/12/2024

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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