

# ALBENDAZOL 300 mg, 600 mg and 1200 mg

Autorisert

- Albendazole
- Albendazole
- Albendazole

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

ALBENDAZOL 300 mg, 600 mg and 1200 mg

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

storfe

sau

---

**Administrasjonsvei:**

Oral bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1200.00 milligram / 1.00 Tablett

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

600.00 milligram / 1.00 Tablett

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

300.00 milligram / 1.00 Tablett

---

**Legemiddelform:**

Tablett

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Oral bruk:**

•

**storfe**

- Slakt. 14 dag

- Milk. 72 time

мляко - 72 часа след последното третиране

•

**sau**

- Slakt. 7 dag

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

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QP52AC11

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

BG

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Farma Sis OOD

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

28/10/2007

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Golash Pharma OOD

---

**Ansvarlig myndighet:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Godkjenningsnummer:**

0022-1971

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

6/03/2013

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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