

HELMIZOL 1200

Autorisert

- Albendazole

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

HELMIZOL 1200

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)
1200.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

storfe

- Slakt. 28 dag
- Melk. 7 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP52AC11

Juridisk status for forsyning :

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Romanian](#)

Bare tilgjengelig i [Romanian](#)

Bare tilgjengelig i [Romanian](#)

Bare tilgjengelig i [Romanian](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

6/12/2005

Tilvirker for batchfrigivelse:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

130146

Status for endring av markedsføringstillatelse:

28/03/2022

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000013964>