

# ALBENDAZOLE 300/ANAFASIS, δισκία 300mg/tab για πρόβατα

Dopuszczony

- Albendazole

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

ALBENDAZOLE 300/ANAFASIS, δισκία 300mg/tab για πρόβατα

---

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

---

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Droga podania:**

Podanie doustne

---

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)  
300.00 milligram(s) / 1.00 Tabletki

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Tabletka

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:****Podanie doustne:**

- 

**Sheep**

- Meat and offal. 10 day μετά από την τελευταία χορήγηση

- Milk. 5 day μετά από την τελευταία χορήγηση

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QP52AC11

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Status pozwolenia:**

Valid

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Portuguese](#)

**Podmiot odpowiedzialny:**

Anafasis Limited

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

9/11/2008

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

---

**Organ odpowiedzialny:**

National Organization For Medicines

---

**Numer pozwolenia:**

95613/20-10-2021/K-0160301

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

19/10/2021

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000137116>