

ALBENDAZOLE/PROVET 300MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Dopuszczony

- Albendazole

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

ALBENDAZOLE/PROVET 300MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [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
- Milk. 6 day

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 6 day

Να μην χορηγείται σε αγελάδες που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση

-

Goat

- Meat and offal. 10 day
 - Milk. 6 day
-

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP52AC11

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne w:

Greece

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [grecki](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [portugalski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

PROVET S.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

8/03/2009

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

PROVET S.A.

Organ odpowiedzialny:

National Organization For Medicines

Numer pozwolenia:

37942/14-05-2013/K-0034109

Data zmiany statusu pozwolenia:

10/10/2021

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet