

Albendazole 300/Anafasis, 300mg/tab δισκία για πρόβατα

Upoważniony

- Albendazole

Product identification

Nazwa leku:

Albendazole 300/Anafasis, 300mg/tab δισκία για πρόβατα

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

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

Droga podania:

Podanie doustne

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

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

Postać farmaceutyczna:

Tabletka

Withdrawal period by route of administration:**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

Status prawny dostawy:

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

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

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

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Anafasis Limited

Marketing authorisation date:

9/11/2008

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia 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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

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/600000991755>