

ALBENDAZOLE / PROVET 300 mg tablets – BG for cattle, sheep and goats

Autorizado

- Albendazole

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

ALBENDAZOLE / PROVET 300 mg tablets – BG for cattle, sheep and goats

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

300.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Cattle

- Meat and offal. 14 dia

- Milk. 5 dia

-

Sheep

- Meat and offal. 14 dia

- Milk. 5 dia

-

Goat

- Meat and offal. 14 dia

- Milk. 5 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP52AC11

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bulgária

Disponibilidade:

Bulgária

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em búlgaro

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

PROVET S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

12/05/2014

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

PROVET S.A.

Autoridade responsável:

Bulgarian Food Safety Authority

Número da autorização:

0022-2291

Data da alteração do estado de autorização:

22/03/2022

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.