

ALBENDAZOLE/PROVET 1,9% W/V ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Autorizado

- Albendazole

Identificação do produto

Nome do medicamento:

ALBENDAZOLE/PROVET 1,9% W/V ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em English
1.90 miligrama(s) / 100.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão oral

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via oral:

-

Goat

- Meat and offal. 7 dia
- Milk. 4 dia

-

Sheep

- Meat and offal. 7 dia
- Milk. 4 dia

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 6 dia
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP52AC11

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Greek

Disponível apenas em Greek

Disponível apenas em Greek

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Pedido completo

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

PROVET S.A.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

26/03/1991

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

PROVET S.A.

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

51829/13-07-2012/K-0034105

Data de alteração do estado de autorização:

10/10/2021

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099382>