

# ALBENDAZOLE/PROVET 600MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Autorizado

- Albendazole

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

ALBENDAZOLE/PROVET 600MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

### **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](#) [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](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
600.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

---

### **Forma farmacêutica:**

Comprimido

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via oral:**

- 

#### **Goat**

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

- 

#### **Sheep**

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

- 

#### **Cattle (calf)**

- Meat and offal. 6 dia

να μη χορηγείται σε αγελάδες που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP52AC11

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Grécia

---

**Disponibilidade:**

Grécia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em grego

Disponível apenas em grego

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês  
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:**

29/09/2008

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

PROVET S.A.

---

**Autoridade responsável:**

National Organization For Medicines

---

**Número da autorização:**

45705/08-07-2008/K-0034102

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

10/10/2021

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)