

ALBENIL, δισκία 600 mg για μόσχους, πρόβατα και αίγες

Autorizado

- Albendazole

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

ALBENIL, δισκία 600 mg για μόσχους, πρόβατα και αίγες

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

600.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 14 dia

-

Sheep

- Meat and offal. 10 dia

- Milk. 132 hora

-

Goat

- Meat and offal. 10 dia

- Milk. 132 hora

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:

Virbac Hellas A.E.

Data de autorização de introdução no mercado:

18/11/2020

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

57985/02-06-2020/19-11-2020/K-0222101

Data da alteração do estado de autorização:

21/05/2023

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.