

ALBEZAC 600 mg δισκία για πρόβατα

Autorizado

- Albendazole

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

ALBEZAC 600 mg δισκία για πρόβατα

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](#)

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:

-

Sheep

- Meat and offal. 10 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:

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:

Disponível apenas em inglês

Titular da autorização de introdução no mercado:

Pharmaqua O.E.

Data de autorização de introdução no mercado:

28/02/2005

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

PROVET S.A.

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

13495/01-03-2005/K-0143101

Data da alteração do estado de autorização:

29/05/2017

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet