

ROMBENDAZOL PLUS

Autorizat

- Albendazole
- Levamisole

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

ROMBENDAZOL PLUS

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

2.50 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.50 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare orală:**

-

Bovine

- Carne și organe. 28 zi

- Lapte. 28 zi

Produsul nu se administrează la animalele al căror lapte este destinat consumului uman.

-

Oaie

- Carne și organe. 28 zi

- Lapte. 28 zi

Produsul nu se administrează la animalele al căror lapte este destinat consumului uman.

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP52AC11

QP52AE01

Statusul legal privind eliberarea:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Descrierea ambalajului:

flacon HDPE x 1000 ml

flacon HDPE x 500 ml

flacon HDPE x 250 ml

flacon HDPE x 100 ml

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Romvac Company S.A.

Data autorizației de comercializare:

8/08/2005

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Romvac Company S.A.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

110187

Data modificării statusului autorizației:

9/08/2011

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului