

HELMIZOL 1200

Autorizat

- Albendazole

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

HELMIZOL 1200

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)
1200.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Forma farmaceutică:

Comprimat

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Bovine

- Carne și organe. 28 zi
- Lapte. 7 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP52AC11

Statusul legal privind eliberarea:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Descrierea ambalajului:

Flacoane din polietilenă x 100 boluri

Flacoane din polietilenă x 50 boluri

Flacoane din polietilenă x 20 boluri

Flacoane din polietilenă x 10 boluri

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:

Pasteur Filiala Filipești S.A.

Data autorizației de comercializare:

6/12/2005

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Pasteur Filiala Filipești S.A.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

130146

Data modificării statusului autorizației:

28/03/2022

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului