

ALBENDAZOLE 300/ANAFASIS, δισκία 300mg/tab για πρόβατα

Oprávněný

- Albendazole

Product identification

Názov lieku:

ALBENDAZOLE 300/ANAFASIS, δισκία 300mg/tab για πρόβατα

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
300.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Lieková forma:

Tableta

Withdrawal period by route of administration:**Perorálne použitie:**

-

Sheep

- Meat and offal. 10 day μετά από την τελευταία χορήγηση

- Milk. 5 day μετά από την τελευταία χορήγηση

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):QP52AC11

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:Valid

Authorised in:Grécko

Opis balenia:Dostupné len v [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:Dostupné len v [English](#) [Portuguese](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:Anafasis Limited

Marketing authorisation date:

9/11/2008

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

Zodpovedný orgán:

National Organization For Medicines

Číslo registrácie:

95613/20-10-2021/K-0160301

Dátum zmeny stavu registrácie:

19/10/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000137116>