

ALBENDIS 100 mg/ml ORAL SUSPENSION FOR CATTLE AND SHEEP

Oprávněný

- Albendazole

Identifikácia lieku

Názov lieku:

ALBENDIS 100 mg/ml ORAL SUSPENSION FOR CATTLE AND SHEEP

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Perorálna suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Perorálne použitie:

-

Sheep

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 96 hour
- Meat and offal. 4 day
- Milk. 96 hour

-

Sheep

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 96 hour
- Meat and offal. 4 day
- Milk. 96 hour

-

Cattle

- Meat and offal. 7 day
- Milk. 84 hour
- Meat and offal. 7 day
- Milk. 84 hour

-

Cattle

- Meat and offal. 7 day
- Milk. 84 hour
- Meat and offal. 7 day
- Milk. 84 hour

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP52AC11

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Chorvátsko

Dostupné v:

Chorvátsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Industrial Veterinaria S.A.

Dátum registrácie lieku:

24/06/2025

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

aniMedica Herstellungs GmbH

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Číslo registrácie:

UP/I-322-05/25-01/470

Dátum zmeny stavu registrácie:

24/06/2025

Referenčný členský štát:

Španielsko

Číslo postupu:

ES/V/0431/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Chorvátsko Cyprus Česko Estónsko Francúzsko Nemecko Grécko
Maďarsko Taliansko Lotyšsko Litva Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko
Slovinsko

Generic of:

600000100571

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

eu-PUAR-esv0431001-dcp-albendis-100-mg-ml-oral-suspension-for-cattle-and-sheep-en.pdf