

ALBENDAZOLE / PROVET 300 mg tablets – BG for cattle, sheep and goats

Oprávněný

- Albendazole

Identifikácia lieku

Názov lieku:

ALBENDAZOLE / PROVET 300 mg tablets – BG for cattle, sheep and goats

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

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

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

Cesta podania:

Perorálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

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

Lieková forma:

Tableta

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Perorálne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 14 day
- Milk. 5 day

-

Sheep

- Meat and offal. 14 day
- Milk. 5 day

-

Goat

- Meat and offal. 14 day
 - Milk. 5 day
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP52AC11

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Bulharsko

Dostupné v:

Bulharsko

Opis balenia:

Dostupné len v Bulharsky

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v English Francúzsky Chorvátsky Talianky Lotyšský Fínsky Švédsky Islandsky Norwegian

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v English Talianky Lotyšský Norwegian

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

PROVET S.A.

Dátum registrácie lieku:

12/05/2014

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

PROVET S.A.

Zodpovedný orgán:

Bulgarian Food Safety Authority

Číslo registrácie:

0022-2291

Dátum zmeny stavu registrácie:

22/03/2022

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.

Písomná informácia pre používateľa

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

Označenie obalu

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