

Gardal 10%

Neoprávnený

- Albendazole oxide

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Гардал 10%

Gardal 10%

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](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [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. 8 day

Мляко: Не се разрешава за употреба при лактиращи животни, чието мляко е предназначено за човешка Консумация.

-

Cattle

- Meat and offal. 27 day

Мляко: Не се разрешава за употреба при лактиращи животни, чието мляко е предназначено за човешка Консумация.

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:

Surrendered

Registrovaný v/vo:

Bulharsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Bulharsky](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

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

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet International B.V.

Dátum registrácie lieku:

6/04/2009

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet Productions S.r.l.

Zodpovedný orgán:

Bulgarian Food Safety Authority

Číslo registrácie:

0022-2198-10.03.2014

Dátum zmeny stavu registrácie:

9/03/2014

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