

# HELMIZOL A 2.5

Oprávněný

- Albendazole

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

HELMIZOL A 2.5

### 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](#) [Slovinsky](#) [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  
2.50 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

**Lieková forma:**

Perorálna suspenzia

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Perorálne použitie:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 10 day
- Milk. 72 hour

- 

**Sheep**

- Meat and offal. 7 day
- Milk. 60 hour

- 

**Goat**

- Meat and offal. 7 day
  - Milk. 60 day
- 

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

QP52AC11

---

**Právny stav dodávky:**

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Rumunsko

---

**Dostupné v:**

Rumunsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Dostupné len v [Rumunsky](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

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

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Dátum registrácie lieku:**

18/05/1998

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Zodpovedný orgán:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Číslo registrácie:**

150016

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

26/08/2025

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

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