

ALBENDAZOLE / PROVET 600 mg boli - BG

Pooblašeno

- Albendazole

Product identification

Ime zdravila:

АЛБЕНДАЗОЛ / ПРОВЕТ 600 mg болуси - БГ

ALBENDAZOLE / PROVET 600 mg boli - BG

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

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

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

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

600.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Farmacevtska oblika:

Tableta

Withdrawal period by route of administration:

Peroralna uporaba:

• **govedo**

- 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
-

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QP52AC11

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Provet S.A.

Marketing authorisation date:

13/05/2014

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Provet S.A.

Pristojni organ:

Bulgarian Agency For Food Safety

Številka dovoljenja :

0022-2292

Datum spremembe statusa dovoljenja:

23/03/2022

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

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Package Leaflet and Labelling

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000075827>