

File downloaded on 2026-06-30

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sl/600000991755>

Albendazole 300/Anafasis, 300mg/tab δισκία για πρόβατα

Ima dovoljenje
za promet

- Albendazole

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Albendazole 300/Anafasis, 300mg/tab δισκία για πρόβατα

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

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

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
300.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Farmaceutska oblika:

Tableta

Karenca glede na pot uporabe:**Peroralna uporaba:**

-

Sheep

- Meat and offal. 10 day μετά από την τελευταία χορήγηση

- Milk. 5 day μετά από την τελευταία χορήγηση

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QP52AC11

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

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

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Greek](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

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:

Anafasis Limited

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

9/11/2008

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

Pristojni organ:

National Organization For Medicines

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

95613/20-10-2021/K-0160301

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

19/10/2021

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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

Navodilo za uporabo

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