

# CRIBENDAZOL 2,5 %

Ima dovoljenje za promet

- Albendazole

## Informacije o zdravilu

**Ime zdravila:**

CRIBENDAZOL 2,5 %

---

**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](#)  
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutska oblika:**

Peroralna raztopina

---

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

- 

**Sheep**

- Meat and offal. 4 day

Laptele provenit de la animalele tratate nu este destinat consumului uman.

---

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

QP52AC11

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

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

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

---

## 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](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Crida Pharm S.R.L.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

22/05/2011

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Crida Pharm S.R.L.

---

**Pristojni organ:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

160245

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

22/05/2011

---

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

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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