

# HELMIZOL 300

Pooblaščno

- Albendazole

## Product identification

**Ime zdravila:**

HELMIZOL 300

**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](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

## Product details

**Učinkovina / Jakost:**

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

**Farmacevtska oblika:**

Tableta

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Peroralna uporaba:**

- 

**govedo**

- Meat and offal. 28 day
- Milk. 7 day

- 

**Sheep**

- Meat and offal. 28 day
- Milk. 7 day

- 

**Goat**

- Meat and offal. 28 day
- Milk. 7 day

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):**

QP52AC11

---

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

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

---

**Status dovoljenja:**

Valid

---

**Authorised in:**

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

---

**Opis ovojnine:**

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

---

## 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

---

### **Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

### **Marketing authorisation date:**

6/12/2005

---

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

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

### **Pristojni organ:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

### **Številka dovoljenja :**

150241

---

### **Datum spremembe statusa dovoljenja:**

28/03/2022

---

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

## Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014009>