

ALBENDEX 100 mg/ml SUSPENSION ORAL

Registrováno

- Albendazole

Identifikace přípravku

Název léčiva:

ALBENDEX 100 mg/ml SUSPENSION ORAL

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Ovce

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Perorální suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

-

Skot

- Maso. 14 day
- Mléko. 96 hour

-

Ovce

- Maso. 10 day
- Mléko. 96 hour

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QP52AC11

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Španělsko

Dostupné v:

Španělsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Spanish](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

S P Veterinaria S.A.

Datum registrace:

28/10/1991

Výrobní místa s propouštěním šarží:

S P Veterinaria S.A.

Příslušný orgán:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Registrační číslo:

160 ESP

Datum změny stavu registrace:

28/10/1991

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.