

Albendanin 2,5% belsőleges szuszpenzió A.U.V.

Autoriseret

- Albendazole

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Albendanin 2,5% belsőleges szuszpenzió A.U.V.

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Får

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
25.00 gram(s) / 1.00 litre(s)

Lægemiddelform:

Oral suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Oral anvendelse:**

-

Kvæg

- Milk. 72 hour
- Meat and offal. 7 dag

-

Får

- Meat and offal. 7 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP52AC11

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Hungarian](#)

Kun tilgængelig på [Hungarian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Pharma VIM Kft.

Dato for markedsføringstilladelse:

21/04/2004

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Pernix Pharma Kft.

Ansvarlig myndighed:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

21/04/2004

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet