

ALBEX 2,5% πόσιμο εναιώρημα για βοοειδή, πρόβατα και αίγες

Autorizado

- Albendazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ALBEX 2,5% πόσιμο εναιώρημα για βοοειδή, πρόβατα και αίγες

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Caprino

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
25.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

•

Bovino

- Meat and offal. 14

Concentración LD100 para ratones después de inyección intramuscular después de 5 días

- Milk. 96 Hora(s)

•

Ovino

- Meat and offal. 4 Día

να μη χορηγείται σε προβατίνες που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση

•

Caprino

- Meat and offal. 4 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP52AC11

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Portuguese](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Fecha de autorización de comercialización:

13/09/1998

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

29956/14-09-1998/K-0120501

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/05/2025

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet