

ALBENDAKEL 10%

Autorizado

- Albendazole

Product identification

Nombre del medicamento:

ALBENDAKEL 10%

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Caprino

Camellos

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión oral

Withdrawal period by route of administration:

Vía oral:**• Bovino**

- Meat and offal. 14 Día

A nu se folosi la animalele în lactație când laptele este destinat consumului uman.

• Ovino

- Meat and offal. 14 Día

A nu se folosi la animalele în lactație când laptele este destinat consumului uman.

• Caprino

- Meat and offal. 14 Día

A nu se folosi la animalele în lactație când laptele este destinat consumului uman.

• Camellos

- Meat and offal. 14 Día

A nu se folosi la animalele în lactație când laptele este destinat consumului uman.

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QP52AC11

Régimen jurídico de dispensación:

No se dispone de esta información para este producto.

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Rumania; Rumanía

Descripción del empaquetado:

Disponibile únicamente en Romanian

Disponibile únicamente en Romanian

Disponibile únicamente en Romanian

Disponibile únicamente en Romanian

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Bistri-Vet S.R.L.

Marketing authorisation date:

18/11/2012

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Kela - Kempisch Laboratorium - Kela Laboratoria

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

210074

Fecha del cambio de estado de la autorización:

18/05/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041084>