

Alphalben 100 mg/ml Oral Suspension for Cattle and Sheep

Autorizado

- Albendazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Alphalben 100 mg/ml Oral Suspension for Cattle and Sheep

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s)/Mililitro / 1.00 Frasco

Forma farmacéutica:

Suspensión oral

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía oral:**

-

Bovino

- Meat and offal. 14 Día

- Milk. 5 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 14 Día

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

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:

Estonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Alphavet Zrt.

Fecha de autorización de comercialización:

26/02/2018

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Alphavet Zrt.

Autoridad responsable:

State Agency Of Medicines

Número de autorización:

2065

Fecha de modificación del estado de la autorización:

26/02/2018

Estado miembro de referencia:

Hungría

Número de procedimiento:

HU/V/0128/001

Estados miembros afectados:

Austria Bulgaria Croacia Chipre República Checa Estonia Grecia Irlanda
Italia Letonia Lituania Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia
Eslovenia

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Combined File of all Documents

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