

ALBENDAZOLE 2,5 % , 2,50 g/100 ml oral suspension for sheep, goats and cattle

Autorizado

- Albendazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ALBENDAZOLE 2,5 % , 2,50 g/100 ml oral suspension for sheep, goats and cattle

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino
Caprino
Bovino

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
2.50 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión oral

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

-

Ovino

- Meat and offal. 7 Día Мляко: 2 дни (4 издоywania).

-

Caprino

- Meat and offal. 7 Día Мляко: 2 дни (4 издоywania).

-

Bovino

- Meat and offal. 7 Día

- Milk. 2 Día Мляко: 2 дни (4 издоywania).

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

QP52AC11

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Sudahim EOOD

Fecha de autorización de comercialización:

15/01/2007

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetprom AD

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-1704

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/02/2012

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.

Prospecto

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

Etiquetado

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