

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

Autorisé

- Albendazole

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Chèvre

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension buvable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

•

Bovins

- Viande et abats. 14

LD100 concentration for mice after i.m. injection after 5 days

- Lait. 96 hour

•

Mouton

- Viande et abats. 4 day

να μη χορηγείται σε προβατίνες που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση

•

Chèvre

- Viande et abats. 4 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP52AC11

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Grèce

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Greek

Disponible uniquement en Greek

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Portuguese

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

13/09/1998

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

29956/14-09-1998/K-0120501

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/09/1998

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet