

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

Odobreno

- Albendazole

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

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

### **Djelatna tvar:**

Dostupan samo u [engleski](#)

### **Ciljne vrste:**

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### **Put aplikacije:**

Kroz usta

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski  
25.00 miligram / 1.00 mililitar

---

### Farmaceutski oblik:

Oralna suspenzija

---

### Karencija prema putu aplikacije:

#### Kroz usta:

- 

#### Cattle

- Meat and offal. 14

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

- Milk. 96 sat

- 

#### Sheep

- Meat and offal. 4 day

να μη χορηγείται σε προβατίνες που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση

- 

#### Goat

- Meat and offal. 4 day

---

### Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QP52AC11

---

### Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski  
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

---

### Status odobrenja:

Važeće

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [grčki](#)

Dostupan samo u [grčki](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [portugalski](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

13/09/1998

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Nadležno tijelo:**

National Organization For Medicines

---

**Broj odobrenja:**

29956/14-09-1998/K-0120501

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

23/05/2025

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)