

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

Engedélyezett

- Albendazole

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

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

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

szarvasmarha

juh

kecske

### **Alkalmazás módja:**

Oralis alkalmazás

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### **Gyógyszerforma:**

Belsőleges szuszpenzió

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

**Oralis alkalmazás:**

•

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 14

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

- Milk. 96 hour

•

**juh**

- Meat and offal. 4 day

να μη χορηγείται σε προβατίνες που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση

•

**kecske**

- Meat and offal. 4 day

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QP52AC11

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Greek](#)

Csak itt érhető el [Greek](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Portuguese](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

13/09/1998

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Felelős hatóság:**

National Organization For Medicines

---

**Engedély száma:**

29956/14-09-1998/K-0120501

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

13/09/1998

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat