

# Albix 100 mg/mL, oralna suspenzija za goveda i ovce

Engedélyezett

- Albendazole

## Termék azonosítása

**Készítmény neve:**

Albix 100 mg/mL, oralna suspenzija za goveda i ovce

---

**Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

---

**Célállat faj:**

szarvasmarha

juh

---

**Alkalmazás módja:**

Oralis alkalmazás

---

## Termékjellemzők

**Hatóanyag / Hatásereőség:**

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Gyógyszerforma:**

Belsőleges szuszpenzió

---

## Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

### Oralis alkalmazás:

- 

#### szarvasmarha

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 60 hour

- 

#### juh

- Meat and offal. 5 day

- Milk. no withdrawal period

Nije odobrena primjena ov cama koje proizvode mlijeko za hranu.

---

## 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](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Croatian](#)

Csak itt érhető el [Croatian](#)

Csak itt érhető el [Croatian](#)

Csak itt érhető el [Croatian](#)

---

## 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:**

28/07/2017

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Felelős hatóság:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Engedély száma:**

UP/I-322-05/17-01/302

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

28/07/2017

---

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

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.