

Alphalben 100 mg/ml Oral Suspension for Cattle and Sheep

Heimilað

- Albendazole

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Alphalben 100 mg/ml Oral Suspension for Cattle and Sheep

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

100.00 milligram(s)/millilitre / 1.00 Glas

Lyfjaform:

Mixtúra, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

- Mjólk. 5 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP52AC11

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Rúmenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Alphavet Zrt.

Dagsetning markaðsleyfis:

14/05/2018

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Alphavet Zrt.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

230054

Dagsetning á breytingu stöðu:

3/03/2025

Umsjónarland (RMS):

Ungverjaland

Ferilsnúmer:

HU/V/0128/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Eistland Grikkland Írland Ítalía
Letland Litáen Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.