

Albendanin 10% belsóleges szuszpenzió A.U.V.

Heimilað

- Albendazole

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Albendanin 10% belsóleges szuszpenzió A.U.V.

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í enska

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

100.00 gram(s) / 1.00 litre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Nautgripir

- Mjólk. 72 klukkustundir
- Kjöt og innmatur. 7 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

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

QP52AC11

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ungverjaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í ungverska

Aðeins fáanlegt í ungverska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Pharma VIM Kft.

Dagsetning markaðsleyfis:

21/04/2004

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Pernix Pharma Kft.

Ábyrgt yfirvald:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

21/04/2004

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