

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

Registruotas

- Albendazole

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Avis

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Geriamoji suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Vartoti per burną:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.
- Pienas. 60 valandos

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 5 d.
- Pienas. no withdrawal period

Nije odobrena primjena ovcama koje proizvode mlijeko za hranu.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QP52AC11

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Kroatų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Kroatų

Pateikiama tik Kroatų

Pateikiama tik Kroatų

Pateikiama tik Kroatų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Portugalų](#)

Registruotojas:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Rinkodaros leidimo data:

28/07/2017

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Atsakinga institucija:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Registracijos numeris:

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

Registracijos statuso pasikeitimo data:

28/07/2017

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.