

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

Toegelaten

- Albendazole

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Schaap

Geit

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor oraal gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

•

Rund

- Meat and offal. 14

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

- Milk. 96 hour

•

Schaap

- Meat and offal. 4 day

να μη χορηγείται σε προβατίνες που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση

•

Geit

- Meat and offal. 4 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP52AC11

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Griekenland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Portugees](#)

Handelsvergunninghouder:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Handelsvergunningsdatum:

13/09/1998

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Vergunningsnummer:

29956/14-09-1998/K-0120501

Datum toelatingswijziging:

23/05/2025

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet