

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

Autorisert

- Albendazole

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

geit

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

25.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Mikstur, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

•

storfe

- Slakt. 14 LD100 konsentrasjon for mus etter i.m. injeksjon etter 5 dager
- Milk. 96 time

•

sau

- Slakt. 4 dag

να μη χορηγείται σε προβατίνες που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση

•

geit

- Slakt. 4 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP52AC11

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Gresk

Bare tilgjengelig i Gresk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Portugisisk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

13/09/1998

Tilvirker for batchfrigivelse:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

29956/14-09-1998/K-0120501

Status for endring av markedsføringstillatelse:

13/09/1998

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet