

# Albenol-100 Oral, 100 mg/ml oral suspension for cattle and sheep

Autorizat

- Albendazole

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

Albenol-100 Oral, 100 mg/ml oral suspension for cattle and sheep

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Specia țintă:**

Bovine

Oaie

---

**Calea de administrare:**

Administrare orală

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)  
100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Suspensie orală

---

## **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

### **Administrare orală:**

- 

#### **Bovine**

- Carne și organe. 27 zi

- Lapte. 72 oră

- 

#### **Oaie**

- Carne și organe. 7 zi

Milk: not for use in animals which milk is intended for human consumption.

---

## **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QP52AC11

---

## **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

## **Status autorizație:**

Valid

---

## **Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

## **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Disponibile numai în [Bulgară](#)

---

## **Informații suplimentare**

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

---

**Data autorizației de comercializare:**

30/05/2015

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Autoritatea responsabilă:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numărul autorizației:**

0022-2503

---

**Data modificării statusului autorizației:**

30/03/2015

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

## Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

## Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.