

# ALBEX BG 100 mg/ml oral suspension for cattle and sheep

Autorizat

- Albendazole

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

ALBEX BG 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. 14 zi

- Milk. 60 oră

- 

#### **Oaie**

- Carne și organe. 4 zi

Мляко: Не се разрешава за употреба при овце, чието мляко е предназначено за човешка консумация

---

## **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

---

## **Disponibil în:**

Bulgaria

---

## **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în Bulgară

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](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

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

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Asklep-Pharma OOD

---

**Data autorizației de comercializare:**

11/05/2014

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Autoritatea responsabilă:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numărul autorizației:**

0022-2276

---

**Data modificării statusului autorizației:**

11/05/2014

---

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.

Package Leaflet and Labelling

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