

Alphalben 100 mg/ml Oral Suspension for Cattle and Sheep

Oprávněný

- Albendazole

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Alphalben 100 mg/ml Oral Suspension for Cattle and Sheep

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

100.00 milligram(s)/millilitre / 1.00 Fľaša

Lieková forma:

Perorálna suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Perorálne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 5 day

-

Sheep

- Meat and offal. 14 day

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP52AC11

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Estónsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Alphavet Zrt.

Dátum registrácie lieku:

26/02/2018

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Alphavet Zrt.

Zodpovedný orgán:

State Agency Of Medicines

Číslo registrácie:

2065

Dátum zmeny stavu registrácie:

26/02/2018

Referenčný členský štát:

Maďarsko

Číslo postupu:

HU/V/0128/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Česko Estónsko Grécko Írsko
Taliano Lotyšsko Litva Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.