

# ALBENDIS 100 mg/ml ORAL SUSPENSION FOR CATTLE AND SHEEP

Zugelassen

- Albendazole

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

ALBENDIS 100 mg/ml ORAL SUSPENSION FOR CATTLE AND SHEEP

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Schaf

Rind

---

**Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:  
zum Einnehmen:**

•

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. 96 Stunde
- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. 96 Stunde

•

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. 96 Stunde
- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. 96 Stunde

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 7 Tag
- Milch. 84 Stunde
- Fleisch und Innereien. 7 Tag
- Milch. 84 Stunde

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 7 Tag
- Milch. 84 Stunde
- Fleisch und Innereien. 7 Tag
- Milch. 84 Stunde

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QP52AC11

---

**Abgaberegellung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Slowenien

---

**Verfügbar in:**

Slowenien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

20/05/2025

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

aniMedica Herstellungs GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Zulassungsnummer:**

DC/V/0818/001

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

20/05/2025

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Spanien

---

**Verfahrensnummer:**

ES/V/0431/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Kroatien Zypern Tschechische Republik Estland Frankreich  
Deutschland Griechenland Ungarn Italien Lettland Litauen Polen Portugal  
Rumaenien Slowakei Slowenien

---

**Generic of:**

600000100571

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

eu-PUAR-esv0431001-dcp-albendis-100-mg-ml-oral-suspension-for-cattle-and-sheep-en.pdf