

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

Abgaberegelung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Griechenland

Verfügbar in:

Griechenland

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:

21/10/2025

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

aniMedica Herstellungs GmbH

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

85175/18-07-2025/22-10-2025/K-0262001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/04/2025

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

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.

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