

ALBENDIS 100 mg/ml ORAL SUSPENSION FOR CATTLE AND SHEEP

Autorizado

- Albendazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ALBENDIS 100 mg/ml ORAL SUSPENSION FOR CATTLE AND SHEEP

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Bovino

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Ovino

- Meat and offal. 4 Día
- Milk. 96 Hora(s)
- Meat and offal. 4 Día
- Milk. 96 Hora(s)

-

Ovino

- Meat and offal. 4 Día
- Milk. 96 Hora(s)
- Meat and offal. 4 Día
- Milk. 96 Hora(s)

-

Bovino

- Meat and offal. 7 Día
- Milk. 84 Hora(s)
- Meat and offal. 7 Día
- Milk. 84 Hora(s)

-

Bovino

- Meat and offal. 7 Día
- Milk. 84 Hora(s)
- Meat and offal. 7 Día
- Milk. 84 Hora(s)

QP52AC11

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Austria

Disponible en:

Austria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Industrial Veterinaria S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

3/06/2025

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

aniMedica Herstellungs GmbH

Autoridad responsable:

Número de autorización:

842761

Fecha de modificación del estado de la autorización:

3/06/2025

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0431/001

Estados miembros afectados:

Austria Croacia Chipre República Checa Estonia Francia Alemania Grecia
Hungría Italia Letonia Lituania Polonia Portugal Rumania; Rumanía
Eslovaquia Eslovenia

Generic of:

600000100571

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.