

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:

Suspensión oral

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)

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

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:

Alemania

Disponible en:

Alemania

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:

9/05/2025

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

aniMedica Herstellungs GmbH

Autoridad responsable:

Número de autorización:

V7017131.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/05/2025

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

Combined File of all Documents

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

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