

# ALBENDAZOLE/PROVET 1,9% W/V ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Autorizado

- Albendazole

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

ALBENDAZOLE/PROVET 1,9% W/V ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Caprino

Ovino

Terneros

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)

1.90 Miligramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión oral

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía oral:**

•

**Caprino**

- Meat and offal. 7 Día

- Milk. 4 Día

•

**Ovino**

- Meat and offal. 7 Día

- Milk. 4 Día

•

**Ternereros**

- Meat and offal. 6 Día

---

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

QP52AC11

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Grecia

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [Greek](#)

Disponibile únicamente en [Greek](#)

Disponibile únicamente en [Greek](#)

---

## 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](#) [Portuguese](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

PROVET S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

26/03/1991

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

PROVET S.A.

---

**Autoridad responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Número de autorización:**

51829/13-07-2012/K-0034105

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

10/10/2021

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)