

# GARDAL 100 mg/ml suspensie orală pentru bovine și oi

Autorizado

- Albendazole oxide

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

GARDAL 100 mg/ml suspensie orală pentru bovine și oi

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

Ovino

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión oral

---

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

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 21 Día

- Milk. 3 Día

- 

**Ovino**

- Meat and offal. 8 Día

- Milk. 3 Día

---

**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:**Rumania; Rumanía

---

**Disponible en:**Rumania; Rumanía

---

**Descripción del formato:**Disponible únicamente en [Romanian](#)Disponible únicamente en [Romanian](#)

---

## 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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet International B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

30/05/2006

---

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

Intervet Productions S.r.l.

---

**Autoridad responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número de autorización:**

160250

---

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

19/03/2026

---

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

## Documentos

Combined File of all Documents

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