

# ALBENDIS 100 mg/ml ORAL SUSPENSION FOR CATTLE AND SHEEP

Autorisé

- Albendazole

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

ALBENDIS 100 mg/ml ORAL SUSPENSION FOR CATTLE AND SHEEP

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en Anglais

---

**Espèces cibles:**

Mouton

Bovins

---

**Voie d'administration:**

Voie orale

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension buvable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie orale:**

•

**Mouton**

- Viande et abats. 4 day

- Lait. 96 hour

- Viande et abats. 4 day

- Lait. 96 hour

•

**Mouton**

- Viande et abats. 4 day

- Lait. 96 hour

- Viande et abats. 4 day

- Lait. 96 hour

•

**Bovins**

- Viande et abats. 7 day

- Lait. 84 hour

- Viande et abats. 7 day

- Lait. 84 hour

•

**Bovins**

- Viande et abats. 7 day

- Lait. 84 hour

- Viande et abats. 7 day

- Lait. 84 hour

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QP52AC11

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Espagne

---

**Disponible en:**

Espagne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Médicaments vétérinaires génériques (article 18 du règlement (UE) 2019/6)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

24/03/2025

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

aniMedica Herstellungs GmbH

---

**Autorité responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numéro de l'autorisation:**

4387 ESP

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

25/03/2025

---

**État membre de référence:**

Espagne

---

**Numéro de procédure:**

ES/V/0431/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Croatie Chypre Tchéquie Estonie France Allemagne Grèce Hongrie  
Italie Lettonie Lituanie Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie

---

**Generic of:**

600000100571

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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

es-PUAR-esv0431001-dcp-albendis-100-mg-ml-suspension-oral-para-bovino-y-ovino-es.pdf