

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:

Hongrie

Disponible en:

Hongrie

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:

17/09/2025

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

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

aniMedica Herstellungs GmbH

Autorité responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/09/2025

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

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.

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