

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

Heimilað

- Albendazole

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

ALBENDIS 100 mg/ml ORAL SUSPENSION FOR CATTLE AND SHEEP

Valbendis 100 mg/ml Suspension zum Eingeben für Rinder und Schafe

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Sauðkind

Nautgripir

### Leið stjórnslu:

Til inntöku

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Lyfjaform:**

Mixtúra, dreifa

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:****Til inntöku:**

- 

**Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 4 dagar
- Mjólk. 96 klukkustundir
- Kjöt og innmatur. 4 dagar
- Mjólk. 96 klukkustundir

- 

**Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 4 dagar
- Mjólk. 96 klukkustundir
- Kjöt og innmatur. 4 dagar
- Mjólk. 96 klukkustundir

- 

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 7 dagar
- Mjólk. 84 klukkustundir
- Kjöt og innmatur. 7 dagar
- Mjólk. 84 klukkustundir

- 

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 7 dagar
  - Mjólk. 84 klukkustundir
  - Kjöt og innmatur. 7 dagar
  - Mjólk. 84 klukkustundir
-

**ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QP52AC11

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýrallyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Austurríki

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

3/06/2025

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

aniMedica Herstellungs GmbH

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

842761

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

3/06/2025

**Umsjónarland (RMS):**

Spánn

**Ferilsnúmer:**

ES/V/0431/001

**Þátttökulönd (CMS):**

Austurríki Króatía Kýpur Tékkland Eistland Frakkland Þýskaland Grikkland  
Ungverjaland Ítalía Lettland Litáen Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía  
Slóvenía

**Generic of:**

600000100571

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru  
tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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