

ALBENDIS 100 mg/ml ORAL SUSPENSION FOR CATTLE AND SHEEP

Autorizzato

- Albendazole

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

ALBENDIS 100 mg/ml ORAL SUSPENSION FOR CATTLE AND SHEEP

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Ovino
bovini

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

•

Ovino

- carni e frattaglie. 4 giorno

- latte. 96 ora

- carni e frattaglie. 4 giorno

- latte. 96 ora

•

Ovino

- carni e frattaglie. 4 giorno

- latte. 96 ora

- carni e frattaglie. 4 giorno

- latte. 96 ora

•

bovini

- carni e frattaglie. 7 giorno

- latte. 84 ora

- carni e frattaglie. 7 giorno

- latte. 84 ora

•

bovini

- carni e frattaglie. 7 giorno

- latte. 84 ora

- carni e frattaglie. 7 giorno

- latte. 84 ora

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP52AC11

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Ungheria

Disponibile in:

Ungheria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda per generico (Articolo 18 del Regolamento (UE) 2019/6)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Industrial Veterinaria S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

17/09/2025

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

aniMedica Herstellungs GmbH

Autorità responsabile:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/09/2025

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0431/001

Stati membri interessati:

Austria Croazia Cipro Repubblica Ceca Estonia Francia Germania Grecia
Ungheria Italia Lettonia Lituania Polonia Portogallo Romania Slovacchia
Slovenia

Generic of:

600000100571

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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