

# ALBENDAKEL 10%

Autorizado

- Albendazole

## Product identification

### Nome do medicamento:

ALBENDAKEL 10%

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via oral

## Product details

### Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em English  
100.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Suspensão oral

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Via oral:**

• **Cattle**

- Meat and offal. 14 dia

A nu se folosi la animalele în lactație când laptele este destinat consumului uman.

• **Sheep**

- Meat and offal. 14 dia

A nu se folosi la animalele în lactație când laptele este destinat consumului uman.

• **Goat**

- Meat and offal. 14 dia

A nu se folosi la animalele în lactație când laptele este destinat consumului uman.

• **Camel**

- Meat and offal. 14 dia

A nu se folosi la animalele în lactație când laptele este destinat consumului uman.

---

**Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QP52AC11

---

**Estatuto jurídico do fornecimento:**

Esta informação não está disponível para este medicamento.

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Authorised in:**

Roménia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em Romanian

Disponível apenas em Romanian

Disponível apenas em [Romanian](#)

Disponível apenas em [Romanian](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

---

### **Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Bistri-Vet S.R.L.

---

### **Marketing authorisation date:**

18/11/2012

---

### **Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Kela - Kempisch Laboratorium - Kela Laboratoria

---

### **Autoridade responsável:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

### **Número da autorização:**

210074

---

### **Data de alteração do estado de autorização:**

18/05/2021

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041084>