

ALBENDEX 20 mg/ml SUSPENSION ORAL

Não
autorizado

- Albendazole

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

ALBENDEX 20 mg/ml SUSPENSION ORAL

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

20.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Cattle

- Meat and offal. 14 dia
- Milk. 96 hora

-

Sheep

- Meat and offal. 10 dia
 - Milk. 96 hora
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP52AC11

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em castelhano

Disponível apenas em castelhano

Disponível apenas em castelhano

Disponível apenas em castelhano

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

S P Veterinaria S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

28/10/1991

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

S P Veterinaria S.A.

Autoridade responsável:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

159 ESP

Data da alteração do estado de autorização:

30/10/2025

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.