

# ALBECORIN LANAR 20 mg/ml SUSPENSION ORAL PARA OVINO Y CAPRINO

Autorizado

- Albendazole

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

ALBECORIN LANAR 20 mg/ml SUSPENSION ORAL PARA OVINO Y CAPRINO

---

### **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](#) [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:**

- 

#### **Sheep**

- Meat and offal. 10 dia
- Milk. 4 dia

- 

#### **Goat**

- Meat and offal. 10 dia
  - Milk. 4 dia
- 

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP52AC11

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Espanha

---

### **Descrição da embalagem:**

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:**

Cenavisa S.L.

---

### **Data de autorização de introdução no mercado:**

15/07/1992

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Cenavisa S.L.

---

### **Autoridade responsável:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

### **Número da autorização:**

462 ESP

---

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

6/09/2010

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Summary of Product Characteristics

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.

### Package Leaflet

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