

Albendavet 1,9% szuszpenzió

Autorizado

- Albendazole

Product identification

Nome do medicamento:

Albendavet 1,9% szuszpenzió

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
19.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão oral

Withdrawal period by route of administration:

Via oral:

• **Sheep**

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

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QP52AC11

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Hungria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Hungarian](#)

Disponível apenas em [Hungarian](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Divasa Farmavic S.A.

Marketing authorisation date:

20/03/2001

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Divasa Farmavic S.A.

Autoridade responsável:

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Data de alteração do estado de autorização:

20/03/2001

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000075181>