

# ALBEDAN ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ 100MG/ML

Autorizado

- Albendazole

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

ALBEDAN ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ 100MG/ML

**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](#)

100.00 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. 60 hora

- 

**Sheep**

- Meat and offal. 14 dia

---

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

QP52AC11

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Grécia

---

**Disponibilidade:**

Grécia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em grego

Disponível apenas em grego

Disponível apenas em grego

Disponível apenas em grego

Disponível apenas em grego

Disponível apenas em grego

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

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

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Pedido completo

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Virbac Hellas A.E.

---

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

4/10/2007

---

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

Univet Limited

---

**Autoridade responsável:**

National Organization For Medicines

---

**Número da autorização:**

116646/04-11-2022/K-0167701

---

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

21/09/2023

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Folheto informativo

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