

Albendavet 100 mg/ml suspensão oral para bovinos

Autorizado

- Albendazole

Product identification

Nome do medicamento:

Albendavet 100 mg/ml suspensão oral para bovinos

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](#)

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
- Milk. 4 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QP52AC11

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento sujeito a receita médica

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Portugal

Descrição da embalagem:

Frascos de polietileno de baixa pressão, de 5 litros

Frascos de polietileno de baixa pressão, de 1 litro

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:

Divasa Farmavic S.A.

Marketing authorisation date:

15/12/1992

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Divasa Farmavic S.A.

Autoridade responsável:

DGAV

Número da autorização:

278/01/10NFVPT

Data de alteração do estado de autorização:

1/08/2018

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

Documents

Combined File of all Documents

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097396>