

# ALBENDIS 100 mg/ml ORAL SUSPENSION FOR CATTLE AND SHEEP

Godkänd

- Albendazole

## Produktens identitetsbeteckning

**Läkemedlets namn:**

ALBENDIS 100 mg/ml ORAL SUSPENSION FOR CATTLE AND SHEEP

---

**Aktiv substans:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

**Djurslag:**

Får

Nöt

---

**Administreringsväg:**

Oral användning

---

## Ytterligare information om produkten

**Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Läkemedelsform:**

Oral suspension

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Oral användning:**

•

**Får**

- Meat and offal. 4 dygn
- Milk. 96 timme
- Meat and offal. 4 dygn
- Milk. 96 timme

•

**Får**

- Meat and offal. 4 dygn
- Milk. 96 timme
- Meat and offal. 4 dygn
- Milk. 96 timme

•

**Nöt**

- Meat and offal. 7 dygn
- Milk. 84 timme
- Meat and offal. 7 dygn
- Milk. 84 timme

•

**Nöt**

- Meat and offal. 7 dygn
- Milk. 84 timme
- Meat and offal. 7 dygn
- Milk. 84 timme

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QP52AC11

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Estland

---

**Tillgänglig i:**

Estland

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Godkännandedatum:**

28/04/2025

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

aniMedica Herstellungs GmbH

---

**Ansvarig myndighet:**

State Agency Of Medicines

---

**Godkännandenummer:**

1197625

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

29/04/2025

---

**Referensmedlemsstat:**

Spanien

---

**Procedurnummer:**

ES/V/0431/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Kroatien Cypern Tjeckien Estland Frankrike Tyskland Grekland  
Ungern Italien Lettland Litauen Polen Portugal Rumänien Slovakien  
Slovenien

---

**Generic of:**

600000100571

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

eu-PUAR-esv0431001-dcp-albendis-100-mg-ml-oral-suspension-for-cattle-and-sheep-en.pdf