

Albex Gold 200 mg/ml Suspension zum Eingeben für Rinder

Zugelassen

- Albendazole

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Albex Gold 200 mg/ml oral suspension for cattle

Albex Gold 200 mg/ml Suspension zum Eingeben für Rinder

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Suspension zum Einnehmen

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Einnehmen:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 7 Tag
 - Milch. 84 Stunde
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP52AC11

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID1) 1 Liter: 1 Behältnis (Polyethylen hoher Dichte) mit 1 Liter, verschlossen mit Verschlusskappe und Folie (Polypropylen, Aluminium)

(ID2) 2.5 Liter: 1 Behältnis (Polyethylen hoher Dichte) mit 2.5 Liter, verschlossen mit Verschlusskappe und Folie (Polypropylen, Aluminium)

(ID3) 3 Liter: 1 Behältnis (Polyethylen hoher Dichte) mit 3 Liter, verschlossen mit Verschlusskappe und Folie (Polypropylen, Aluminium)

(ID4) 5 Liter: 1 Behältnis (Polyethylen hoher Dichte) mit 5 Liter, verschlossen mit Verschlusskappe und Folie (Polypropylen, Aluminium)

(ID5) 10 Liter: 1 Behältnis (Polyethylen hoher Dichte) mit 10 Liter, verschlossen mit Folie und Verschlusskappe (Aluminium, Polyethylen hoher Dichte)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Zulassungsdatum:

3/08/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

402717.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/08/2021

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0637/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Zypern Frankreich Deutschland Griechenland Italien
Niederlande Polen

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

Dokumente

Combined File of all Documents