

Albex Gold 200 mg/ml oral suspension for cattle

Autorisiert

- Albendazole

Product identification

Name des Arzneimittels:

Albex Gold 200 mg/ml oral suspension for cattle
Albex Gold 200 mg/ml Zawiesina doustna

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Suspension zum Einnehmen

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

-

Rind

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

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

QP52AC11

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Polen

Beschreibung der Verpackung:

1L: Container and Closure: White HDPE flexi containers with a Polypropylene cap and an aluminium foil seal.

2.5L: Container and Closure: White HDPE flexi containers with a Polypropylene cap and an aluminium foil seal.

3L: Container and Closure: White HDPE flexi containers with a Polypropylene cap and an aluminium foil seal.

5L: Container and Closure: White HDPE flexi containers with a Polypropylene cap and an aluminium foil seal.

10 L: Container and Closure: High Density Polyethylene (HDPE) white container with a HDPE cap and an aluminium foil seal.

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

16/02/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

3072

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/02/2021

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048612>