

# Albex Gold 200 mg/ml oral suspension for cattle

Autorizado

- Albendazole

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Albex Gold 200 mg/ml oral suspension for cattle

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión oral

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía oral:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 7 Día

- Milk. 84 Hora(s)

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**QP52AC11

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**Autorizado

---

**Autorizado en:**Países Bajos

---

**Descripción del formato:**Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

10/01/2022

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Autoridad responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número de autorización:**

REG NL 125544

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

26/01/2022

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0637/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Chipre Francia Alemania Grecia Italia Países Bajos Polonia

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.