

# Albex Gold 200 mg/ml oral suspension for cattle

Údaraithe

- Albendazole

## Product identification

### Ainm an chógais:

Albex Gold 200 mg/ml oral suspension for cattle

ALBEX GOLD 200 MG/ML SUSPENSION BUVABLE POUR BOVINS

### Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

### Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Bealach riарtha:

Úsáid béil

## Product details

### Substaint ghníomhach / Láidreacht:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Foirm chógaisíochta:

Fuaidreán béil

**Withdrawal period by route of administration:****Úsáid béil:****• Cattle**

- Meat and offal. 7 day
  - Milk. 84 hour
- 

**An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):**

QP52AC11

---

**Stádas dlí an tsoláthair:**

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Stádas údaraithe:**

Valid

---

**Authorised in:**

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Tuairisc ar an bpacáiste:**

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:**

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Sealbhóir an údaraithe margaíochta:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Marketing authorisation date:**

20/05/2020

---

**Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**An t-údarás atá freagrach:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Uimhir údaráithe:**

FR/V/3649088 6/2020

---

**Athrú stádais maidir leis an dáta údaráithe:**

20/05/2020

---

**Ballstát tagartha:**

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Uimhir an nóis imeachta:**

IE/V/0637/001

---

**Ballstáit lena mbaineann:**

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Achoimre ar shaintréithe an táirge

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Package Leaflet and Labelling

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048609>