

Albex Gold 200 mg/ml oral suspension for cattle

Heimilað

- Albendazole

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Albex Gold 200 mg/ml oral suspension for cattle

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 7 dagar
- Mjólk. 84 klukkustundir

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):QP52AC11

Lögformleg staða:Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:Gilt

Heimilað í:Írland

Lýsing umbúða:Aðeins fáanlegt í [enska](#)Aðeins fáanlegt í [enska](#)Aðeins fáanlegt í [enska](#)Aðeins fáanlegt í [enska](#)Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

19/07/2019

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10987/123/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

19/07/2019

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0637/001

Þáttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Kýpur Frakkland Þýskaland Grikkland Ítalía Holland
Pólland

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.