

Albex Gold 200 mg/ml oral suspension for cattle

Autorizado

- Albendazole

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Albex Gold 200 mg/ml oral suspension for cattle

Albex Gold 200 mg/ml Suspension zum Eingeben für Rinder

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

200.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão oral

Intervalo de segurança por via de administração:**Via oral:**

-

Cattle

- Meat and offal. 7 dia
 - Milk. 84 hora
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP52AC11

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

3/08/2021

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

402717.00.00

Data da alteração do estado de autorização:

3/08/2021

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0637/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Chipre França Alemanha Grécia Itália Países Baixos Polónia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.