

# Fasinex Super 19.5% w/v Oral Suspension

Неразрешен

- Levamisole hydrochloride
- Triclabendazole

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Fasinex Super 19.5% w/v Oral Suspension

### Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

### Начин на приложение:

Перорално приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

7.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

12.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

**Фармацевтична форма:**

Перорална суспензия

---

**Карентен срок по начин на приложение:****Перорално приложение:**

•

**говеда**

- Meat and offal. 46 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QP52A

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Surrendered

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Elanco GmbH

---

**Дата на разрешение за търговия:**

21/10/2016

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Elanco France S.A.S.

Argenta Dundee Limited

---

**Отговорен орган:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Номер на разрешението за търговия:**

VPA22020/005/001

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

12/12/2022

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.