

Fasifree 100 mg/ml Oral Suspension

Разрешен

- Triclabendazole

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Fasifree 100 mg/ml Oral Suspension

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Перорална суспензия

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

-

говеда

- Meat and offal. 56 day
- Milk. 48 hour

For human consumption: from 48 hours after calving. Not intended for use within 45days of calving. Should a cow calve earlier than 45days after the last treatment, milk for human consumption may only be taken from 45days+48hrs(47days) after last treatment

-

овца

- Meat and offal. 55 day
- Milk. 1 year

Not authorised for use in ewes producing milk for human consumption including during the dry period. Do not use within 1 year prior to the first lambing in ewes intended to produce milk for human consumption.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP52AC01

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:

Valid

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

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:

Bimeda Animal Health Limited

Дата на разрешение за търговия:

22/02/2002

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bimeda Animal Health Limited

Отговорен орган:

Health Products Regulatory Authority

Номер на разрешението за търговия:

VPA22033/020/001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

22/02/2002

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете 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.