

Orafluke 5 % w/v Oral Suspension

Разрешен

- Rafoxanide
- Fenbendazole

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Orafluke 5 % w/v Oral Suspension

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Перорална суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 60 day

-

овца

- Meat and offal. 60 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP52AC13

QP52AG05

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Interchem (Ireland) Limited

Дата на разрешение за търговия:

18/04/2008

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Interchem (Ireland) Limited

Отговорен орган:

Health Products Regulatory Authority

Номер на разрешението за търговия:

VPA10555/003/001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

18/04/2008

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100280>