

Triclaben 10% Oral Suspension for Cattle

Registrováno

- Triclabendazole

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Triclaben 10% Oral Suspension for Cattle

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Perorální suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

-

Skot

- Maso. 56 day
- Mléko. 84 hour

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):
QP52AC**Právní status výdeje:**

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Česko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Datum registrace:

2/08/2007

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

96/037/07-C

Datum změny stavu registrace:

2/08/2007

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

IE/V/0143/001

Dotčený členský stát:

Česko Francie Německo

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Příbalová informace

Označení na obalu