

Tribix 50 mg/mL, orálna suspenzija

Autorizovaný

- Triclabendazole

Product identification

Název léčivého přípravku:

Tribix 50 mg/mL, orálna suspenzija

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Ovce

Způsob podání:

Perorální podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Perorální suspenze

Withdrawal period by route of administration:

Perorální podání:

• Ovce

- Maso. 56 day
- Mléko. no withdrawal period

VMP se ne smije koristiti 1 godinu prije prvog janjenja u ovaca namijenjenih za proizvodnju mlijeka za hranu

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QP52AC01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Chorvatsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [Croatian](#)

K dispozici pouze v [Croatian](#)

K dispozici pouze v [Croatian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Marketing authorisation date:

1/03/2017

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Odpovědný orgán:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Registrační číslo:

UP/I-322-05/17-01/17

Datum změny stavu registrace:

1/03/2017

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000080241>