

# Fasifree 100 mg/ml Oral Suspension

Autoriseret

- Triclabendazole

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

Fasifree 100 mg/ml Oral Suspension

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

**Dyreart:**

Kvæg

Får

**Administrationsvej:**

Oral anvendelse

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Lægemiddelform:**

Oral suspension

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Oral anvendelse:**

- 

**Kvæg**

- Meat and offal. 56 dag
- 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

- 

**Får**

- Meat and offal. 55 dag
- 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.

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QP52AC01

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)  
Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

### **Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

### **Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Bimeda Animal Health Limited

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

22/02/2002

---

### **Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Bimeda Animal Health Limited

---

### **Ansvarlig myndighed:**

Health Products Regulatory Authority

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

VPA22033/020/001

---

### **Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

22/02/2002

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.