

Fasifree 100 mg/ml Oral Suspension

Zugelassen

- Triclabendazole

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Fasifree 100 mg/ml Oral Suspension

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind
Schaf

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Suspension zum Einnehmen

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Einnehmen:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 56 Tag
- Milch. 48 Stunde

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

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 55 Tag
- Milch. 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.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP52AC01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Irland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zulassungsinhaber:

Bimeda Animal Health Limited

Zulassungsdatum:

22/02/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bimeda Animal Health Limited

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA22033/020/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/02/2002

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.