

Triclaben 50 mg/ml oral suspension for Sheep

Volitatud

- Triclabendazole

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Triclaben 50 mg/ml oral suspension for Sheep

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

lammas

Manustamisviis:

Suukaudne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Suukaudne suspensioon

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Suukaudne:

-

lammas

- liha ja söödavad koed. 56 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QP52AC

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

lirimaa

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Müügiloa kuupäev:

6/12/2002

Partii vabastamise tootmiskohad:

Chanelle Medical Unlimited Company

Vastutav asutus:

Health Products Regulatory Authority

Müügiloa number:

VPA10987/058/001

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

6/12/2002

Viiteliikmesriik:

Iirimaa

Müügiloamenetluse number:

IE/V/0142/001

Asjaomased liikmesriigid:

Prantsusmaa Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.