

# Fasifree 100 mg/ml Oral Suspension

Myönnetty

- Triclabendazole

## Valmisteen perustiedot

**Lääkkeen nimi:**

Fasifree 100 mg/ml Oral Suspension

---

**Vaikuttava aine:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

**Kohde-eläinlajit:**

Nauta

Lammas

---

**Antoreitti:**

Suun kautta

---

## Valmistetiedot

**Vaikuttava aine ja vahvuus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lääkemuoto:**

Oraalisuspensio

---

**Varoaika antoreiteittäin:****Suun kautta:**

- 

**Nauta**

- Meat and offal. 56 day
- 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

- 

**Lammas**

- Meat and offal. 55 day
- 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.

---

**Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:**

QP52AC01

---

**Reseptistatus:**

Eläinlääkemääräys

---

**Myyntiluvan tila:**

Myönnetty

---

**Myönnetty:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakkauksen kuvaus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

## Lisätiedot

**Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

---

**Myyntiluvan laillinen peruste:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

**Myyntiluvan haltija:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Myyntiluvan myöntämispäivä:**

22/02/2002

---

**Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Vastaava viranomainen:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Myyntilupanumero:**

VPA22033/020/001

---

**Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

22/02/2002

---

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Asiakirjat

Valmisteyhtenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.