

Orafluke 5 % w/v Oral Suspension

Myönnetty

- Fenbendazole
- Rafoxanide

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Orafluke 5 % w/v Oral Suspension

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Lammas

Antoreitti:

Suun kautta

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Oraalisuspensio

Varoaika antoreiteittäin:**Suun kautta:**

-

Nauta

- Meat and offal. 60 day

-

Lammas

- Meat and offal. 60 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QP52AC13

QP52AG05

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](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Interchem (Ireland) Limited

Myyntiluvan myöntämispäivä:

18/04/2008

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Interchem (Ireland) Limited

Vastaava viranomainen:

Health Products Regulatory Authority

Myyntilupnumero:

VPA10555/003/001

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

18/04/2008

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenvedo

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