

# Endofluke 100 mg/ml Oral Suspension

Autorisé

- Triclabendazole

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Endofluke 100 mg/ml Oral Suspension

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovins

Mouton

---

**Voie d'administration:**

Voie orale

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension buvable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie orale:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 56 day
- Lait. 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

- 

**Mouton**

- Viande et abats. 56 day
- Lait. 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.

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QP52AC01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Allemagne

---

**Disponible en:**

Allemagne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

aniMedica GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

24/11/2009

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Autorité responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

401294.00.00

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

24/11/2009

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0141/001

---

**États membres concernés:**

Allemagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.