

Triclaben 50 mg/ml oral suspension for Sheep

Údaraithe

- Triclabendazole

Sainaithint táirge

Ainm an chógais:

Triclaben 50 mg/ml oral suspension for Sheep

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Úsáid béil

Sonraí an táirge

Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Foirm chógaisíochta:

Fuaidreán béil

Tréimhse tarraingthe siar de réir an bhealaigh riaracháin:

Úsáid béil:

-

Sheep

- Meat and offal. 56 day

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QP52AC

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaráithe:

Valid

Údaráithe i:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Faisnéis bhreise

Cineál teidlíochta:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaráithe margaíochta:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Dáta Údaraithe Margaíochta:

6/12/2002

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Chanelle Medical Unlimited Company

An t-údarás atá freagrach:

Health Products Regulatory Authority

Uimhir an údaráithe:

VPA10987/058/001

Athrú stádais maidir leis an dáta údaráithe:

6/12/2002

Ballstát tagartha:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Uimhir an nóis imeachta:

IE/V/0142/001

Ballstáit lena mbaineann:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: www.adrreports.eu/vet

Doiciméid

Achoimre ar shaintréithe an táirge

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Combined File of all Documents

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.