

Orafluke 10 % w/v Oral Suspension

Údaraithe

- Fenbendazole
- Rafoxanide

Sainaithint táirge

Ainm an chógais:

Orafluke 10 % w/v Oral Suspension

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

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](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riарtha:

Úsáid béil

Sonraí an táirge

Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ar fáil ach amháin i [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Foirm chógaisíochta:

Fuaidreán béil

Tréimhse tarraingthe siar de réir an bhealaigh riaracháin:

Úsáid béil:

-

Cattle

- Meat and offal. 60 day

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QP52AC13

Stádas dlí an tsoláthair:

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

Stádas údaraithe:

Valid

Údaraithe 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 údaraithe margaíochta:

Interchem (Ireland) Limited

Dáta Údaraithe Margaíochta:

18/04/2008

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Interchem (Ireland) Limited

An t-údarás atá freagrach:

Health Products Regulatory Authority

Uimhir an údaraithe:

VPA10555/003/002

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:

18/04/2008

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.