

File downloaded on 2026-06-10

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr/600000108413>

# Tribamec Duo 50 mg/ml + 1 mg/ml Oral Suspension for Sheep

Odobreno

- Ivermectin
- Triclabendazole

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

Tribamec Duo 50 mg/ml + 1 mg/ml Oral Suspension for Sheep

### Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

### Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### Put aplikacije:

Kroz usta

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

1.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)  
50.00 miligram / 1.00 mililitar

---

**Farmaceutski oblik:**

Oralna suspenzija

---

**Karencija prema putu aplikacije:**

**Kroz usta:**

- 

**Sheep**

- Meat and offal. 27 day

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QP54AA51

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)  
[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)  
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

20/01/2023

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Nadležno tijelo:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Broj odobrenja:**

VPA10987/167/001

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

20/01/2023

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.