

# Fenafluke 5% w/v Oral Suspension

Engedélyezett

- Fenbendazole
- Rafoxanide

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

Fenafluke 5% w/v Oral Suspension

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

szarvasmarha

juh

### **Alkalmazás módja:**

Oralis alkalmazás

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Gyógyszerforma:**

Belsőleges szuszpenzió

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

**Orális alkalmazás:**

•

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 60 day

•

**juh**

- Meat and offal. 60 day

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QP52AC13

QP52AX

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Pharvet (Ireland) Limited

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

18/09/1998

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Pharvet (Ireland) Limited

---

**Felelős hatóság:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Engedély száma:**

VPA10462/003/001

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

18/09/1998

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.