

Tribix 50 mg/mL, oralna suszpenzija

Engedélyezett

- Triclabendazole

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Tribix 50 mg/mL, oralna suszpenzija

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

juh

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Belsőleges szuszpenzió

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Oralis alkalmazás:

-

juh

- Meat and offal. 56 day
- Milk. no withdrawal period

VMP se ne smije koristiti 1 godinu prije prvog janjenja u ovaca namijenjenih za proizvodnju mlijeka za hranu

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QP52AC01

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](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Croatian](#)
Csak itt érhető el [Croatian](#)
Csak itt érhető el [Croatian](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Mount Trade d.o.o.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

1/03/2017

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Felelős hatóság:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Engedély száma:

UP/I-322-05/17-01/17

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

1/03/2017

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a 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.