

# Fasifree 100 mg/ml Oral Suspension

Autorizzato

- Triclabendazole

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

Fasifree 100 mg/ml Oral Suspension

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

**Specie di destinazione:**

bovini

Ovino

**Via di somministrazione:**

Uso orale

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

**Forma farmaceutica:**

Sospensione orale

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso orale:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 56 giorno
- latte. 48 ora

For human consumption: from 48 hours after calving. Not intended for use within 45days of calving. Should a cow calve earlier than 45days after the last treatment, milk for human consumption may only be taken from 45days+48hrs(47days) after last treatment

- 

**Ovino**

- carni e frattaglie. 55 giorno
- latte. 1 anno

Not authorised for use in ewes producing milk for human consumption including during the dry period. Do not use within 1 year prior to the first lambing in ewes intended to produce milk for human consumption.

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QP52AC01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Irlanda

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

22/02/2002

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Autorità responsabile:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numero di autorizzazione:**

VPA22033/020/001

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

22/02/2002

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.