

Fenafluke 5% w/v Oral Suspension

Autorizzato

- Fenbendazole
- Rafoxanide

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Fenafluke 5% w/v Oral Suspension

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

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](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

bovini

- carni e frattaglie. 60 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 60 giorno

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

QP52AC13

QP52AX

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](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione basata sul consenso informato (Articolo 13c della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Pharvet (Ireland) Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

18/09/1998

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Pharvet (Ireland) Limited

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:

VPA10462/003/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

18/09/1998

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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.