

FASCINEX 240

Registruotas

- Triclabendazole

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

FASCINEX 240

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

240.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Geriamoji suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Vartoti per burną:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 56 d.

- Pienas. 42 d.

Génisses et vaches tarées : 7 semaines après traitement si l'intervalle entre le traitement et le vêlage est inférieur à 6 semaines.

- Pienas. 7 d.

Génisses et vaches tarées : 6,5 jours après vêlage si l'intervalle entre le traitement et le vêlage est de 6 semaines ou plus.

- Pienas. no withdrawal period

Vaches en lactation : en l'absence de détermination d'un temps d'attente pour le lait, ne pas utiliser chez les femelles productrices de lait de consommation.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QP52AC01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Galima įsigyti:

France

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Prancūzų

Pateikiama tik Prancūzų

Pateikiama tik Prancūzų

Pateikiama tik Prancūzų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Elanco GmbH

Rinkodaros leidimo data:

4/05/2009

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Elanco France S.A.S.

Atsakinga institucija:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registracijos numeris:

FR/V/2861908 8/2009

Registracijos statuso pasikeitimo data:

4/05/2014

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis ir ženklavimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.