

Endofluke 100 mg/ml Oral Suspension

Autorisert

- Triclabendazole

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Endofluke 100 mg/ml Oral Suspension

Endofluke 100 mg/ml Suspension zum Eingeben für Rinder und Schafe

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Mikstur, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

storfe

- Slakt. 56 dag
- Melk. 48 time

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

-

sau

- Slakt. 56 dag
- Melk. 1 år

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.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP52AC01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DE

Tilgjengelig i:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

aniMedica GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

24/11/2009

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bimeda Animal Health Limited

Ansvarlig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

401294.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

24/11/2009

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0141/001

Gjeldende medlemsstater:

DE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.