

PARAFEND DRENCH 2.265% w/v, πόσιμο εναιώρημα

Autorisert

- Oxfendazole

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

PARAFEND DRENCH 2.265% w/v, πόσιμο εναιώρημα

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

sau

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

22.65 milligram / 1.00 Beholder

Legemiddelform:

Mikstur, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

sau

- Slakt. 10 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP52AC02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Kypros

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Gresk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Spyros Stavrinides Chemicals Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

21/02/1996

Tilvirker for batchfrigivelse:

Norbrook Laboratories Limited

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Agriculture Rural Development And Environment

Godkjenningsnummer:

16509

Status for endring av markedsføringstillatelse:

20/11/2012

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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