

# Orafluke 10 % w/v Oral Suspension

Autorisert

- Fenbendazole
- Rafoxanide

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Orafluke 10 % w/v Oral Suspension

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

storfe

---

**Administrasjonsvei:**

Oral bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Mikstur, suspensjon

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:****Oral bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 60 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QP52AC13

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

Irland

---

**Pakningsbeskrivelse:**

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:**

Søknad med samtykke (Artikkel 13c i Direktiv No 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Interchem (Ireland) Limited

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

18/04/2008

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Interchem (Ireland) Limited

---

**Ansvarlig myndighet:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Godkjenningsnummer:**

VPA10555/003/002

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

18/04/2008

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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