

Orafluke 5 % w/v Oral Suspension

Autorisert

- Fenbendazole
- Rafoxanide

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Orafluke 5 % w/v Oral Suspension

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

50.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

50.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Mikstur, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Oral bruk:**

-

storfe

- Slakt. 60 dag

-

sau

- Slakt. 60 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP52AC13

QP52AG05

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:

VPA10555/003/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

18/04/2008

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

Dokumenter

Preparatomtale

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