

# Fasinex Super 19.5% w/v Oral Suspension

Niedopuszczony do  
obrotu

- Levamisole hydrochloride
- Triclabendazole

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

Fasinex Super 19.5% w/v Oral Suspension

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

Podanie doustne

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

7.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
12.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

**Postać farmaceutyczna:**

Zawiesina doustna

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:**

**Podanie doustne:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 46 day

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QP52A

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski  
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Status pozwolenia:**

Surrendered

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski  
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki  
islandzki Norwegian

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Elanco GmbH

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

21/10/2016

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Elanco France S.A.S.

Argenta Dundee Limited

---

**Organ odpowiedzialny:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numer pozwolenia:**

VPA22020/005/001

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

12/12/2022

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.