

Parafend Plus Oral Suspension

Autorizado

- Oxfendazole
- Closantel

Product identification

Nome do medicamento:

Parafend Plus Oral Suspension
DUOTECH

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)
Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
25.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão oral

Withdrawal period by route of administration:**Via oral:****. Sheep**

- Meat and offal. 42 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QP52AC52

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

França

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

23/02/2004

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Autoridade responsável:

National Veterinary Medicines Agency

Número da autorização:

FR/V/8345859 2/2004

Data de alteração do estado de autorização:

22/12/2021

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0149/001

Estados-Membros envolvidos:

França Itália Portugal Espanha

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048506>