

# Parafend Plus Oral Suspension

Autorizado

- Oxfendazole
- Closantel

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Parafend Plus Oral Suspension

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

25.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

50.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

**Forma farmacêutica:**

Suspensão oral

---

**Intervalo de segurança por via de administração:****Via oral:**

- 

**Sheep**

- Meat and offal. 42 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP52AC52

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Itália

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

11/05/2004

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

**Autoridade responsável:**

Ministry Of Health

---

**Número da autorização:**

103643

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

11/05/2004

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0149/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

França Itália Portugal Espanha

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.