

# Fasinex 240 mg/ml oral suspension for cattle

Autorizat

- Triclabendazole

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

Fasinex 240 mg/ml oral suspension for cattle

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Specia țintă:**

Bovine

---

**Calea de administrare:**

Administrare orală

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)  
240.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Suspensie orală

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

## Administrare orală:

- 

### Bovine

- Carne și organe. 56 zi

- Lapte. 37 zi When used in non-lactating animals

---

## Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP52AC01

---

## Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

## Status autorizație:

Valid

---

## Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

## Disponibil în:

Ireland

---

## Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Informații suplimentare

### Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Elanco GmbH

---

**Data autorizației de comercializare:**

5/09/2008

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Elanco France S.A.S.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numărul autorizației:**

VPA22020/003/001

---

**Data modificării statusului autorizației:**

5/09/2008

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.