

File downloaded on 2026-06-10

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000064297>

# Parafend 2.265 % Oral Suspension

Autorizat

- Oxfendazole

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Parafend 2.265 % Oral Suspension

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Oaie

### Calea de administrare:

Administrare orală

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

2.27 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

### Forma farmaceutică:

Suspensie orală

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

## Administrare orală:

- 

### **Bovine**

- Carne și organe. 14 zi
- Lapte. 5 zi

- 

### **Oaie**

- Carne și organe. 10 zi

---

## Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP52AC02

---

## 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](#)

---

## Descrierea ambalajului:

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

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Data autorizației de comercializare:**

10/02/1994

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

**Autoritatea responsabilă:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numărul autorizației:**

VPA22664/040/001

---

**Data modificării statusului autorizației:**

10/02/1994

---

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 acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.