

Fasifree 100 mg/ml Oral Suspension

Autorizat

- Triclabendazole

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Fasifree 100 mg/ml 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](#)

100.00 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. 48 oră

For human consumption: from 48 hours after calving. Not intended for use within 45days of calving. Should a cow calve earlier than 45days after the last treatment, milk for human consumption may only be taken from 45days+48hrs(47days) after last treatment

-

Oaie

- Carne și organe. 55 zi
- Lapte. 1 year

Not authorised for use in ewes producing milk for human consumption including during the dry period. Do not use within 1 year prior to the first lambing in ewes intended to produce milk for human consumption.

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

Descrierea ambalajului:

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](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Bimeda Animal Health Limited

Data autorizației de comercializare:

22/02/2002

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bimeda Animal Health Limited

Autoritatea responsabilă:

Health Products Regulatory Authority

Numărul autorizației:

VPA22033/020/001

Data modificării statusului autorizației:

22/02/2002

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați 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.