

# Tribix 50 mg/mL, oralna suspenzija

Autorizat

- Triclabendazole

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

Tribix 50 mg/mL, oralna suspenzija

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

**Specia țintă:**

Oaie

**Calea de administrare:**

Administrare orală

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

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

**Forma farmaceutică:**

Suspensie orală

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

**Administrare orală:**

•

### **Oaie**

- Carne și organe. 56 zi
- Lapte. no withdrawal period

VMP se ne smije koristiti 1 godinu prije prvog janjenja u ovaca namijenjenih za proizvodnju mlijeka za hranu

---

### **Codul anatomic therapeutic 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](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Croată](#)

Disponibile numai în [Croată](#)

Disponibile numai în [Croată](#)

---

## 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](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Mount Trade d.o.o.

---

**Data autorizației de comercializare:**

1/03/2017

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Autoritatea responsabilă:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Numărul autorizației:**

UP/I-322-05/17-01/17

---

**Data modificării statusului autorizației:**

1/03/2017

---

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.