

Parafend Plus Oral Suspension

Oprávnený

- Oxfendazole
- Closantel

Product identification

Názov lieku:

Parafend Plus Oral Suspension
OXYDRENCH SUSPENSION ORAL

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Perorálna suspenzia

Withdrawal period by route of administration:**Perorálne použitie:**

-

Sheep

- Meat and offal. 42 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP52AC52

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Španielsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

12/01/2004

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Zodpovedný orgán:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Číslo registrácie:

1531 ESP

Dátum zmeny stavu registrácie:

26/02/2018

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0149/001

Dotknuté členské štáty:

Francúzsko Taliansko Portugalsko Španielsko

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048504>