

# Parafend Plus Oral Suspension

Oprávnený

- Oxfendazole
- Closantel

## Product identification

### Názov lieku:

Parafend Plus Oral Suspension  
Oxydrench Suspensão 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:**

Portugalsko

---

**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:**

10/12/2003

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Ltd

---

**Zodpovedný orgán:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Číslo registrácie:**

51496

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

6/03/2023

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048509>