

# Fasinex Super 19.5% w/v Oral Suspension

Neoprávnený

- Levamisole hydrochloride
- Triclabendazole

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Fasinex Super 19.5% w/v Oral Suspension

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

7.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)  
12.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

**Lieková forma:**

Perorálna suspenzia

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Perorálne použitie:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 46 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QP52A

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Surrendered

---

**Registrovaný v/vo:**

Írsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Elanco GmbH

---

**Dátum registrácie lieku:**

21/10/2016

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Elanco France S.A.S.

Argenta Dundee Limited

---

**Zodpovedný orgán:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Číslo registrácie:**

VPA22020/005/001

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

12/12/2022

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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