

Endofluke 100 mg/ml Oral Suspension

Godkänd

- Triclabendazole

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Endofluke 100 mg/ml Oral Suspension

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Får

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Oral suspension

Karenstid per administreringsväg:**Oral användning:**

-

Nöt

- Meat and offal. 56 dygn
- Milk. 48 timme

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

-

Får

- Meat and offal. 56 dygn
- Milk. 1 år

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.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP52AC01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tyskland

Tillgänglig i:

Tyskland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

aniMedica GmbH

Godkännandedatum:

24/11/2009

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bimeda Animal Health Limited

Ansvarig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkännandenummer:

401294.00.00

Datum för ändring av godkännandestatus:

24/11/2009

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

IE/V/0141/001

Berörda medlemsstater:

Tyskland Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.