

Triclaben 50 mg/ml oral suspension for Sheep

Godkänd

- Triclabendazole

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Triclaben 50 mg/ml oral suspension for Sheep

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Får

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

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

Läkemedelsform:

Oral suspension

Karenstid per administreringsväg:

Oral användning:

-

Får

- Meat and offal. 56 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP52AC

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Irland

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](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Godkännandedatum:

6/12/2002

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Chanelle Medical Unlimited Company

Ansvarig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkännandenummer:

VPA10987/058/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

6/12/2002

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

IE/V/0142/001

Berörda medlemsstater:

Frankrike Storbritannien (Nordirland)

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

Dokumenter

Produktresumé

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

Gemensam fil för alla dokument

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