

# Triclamox vet. 1 mg/ml + 50 mg/ml Oral lösning

Godkänd

- Triclabendazole
- Moxidectin

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Triclamox vet. 1 mg/ml + 50 mg/ml Oral lösning

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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)

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

**Läkemedelsform:**

Oral lösning

---

**Karenstid per administreringsväg:****Oral användning:**

- 

**Får**

- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in ewes producing milk intended 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.

- Meat and offal. 31 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QP54AB52

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Sverige

---

**Tillgänglig i:**

Sverige

---

**Förpackningsbeskrivning:**

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:**

Zoetis Animal Health ApS

---

**Godkännandedatum:**

29/01/2010

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

---

**Ansvarig myndighet:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Godkännandenummer:**

27667

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

29/01/2010

---

**Referensmedlemsstat:**

Frankrike

---

**Procedurnummer:**

FR/V/0201/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Tyskland Island Irland Italien Luxemburg Nederländerna  
Portugal Spanien Sverige Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Bipacksedel

Märkningstext

Gemensam fil för alla dokument

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