

# Rumenil 34 mg/ml Oral Suspension for Cattle

Разрешен

- Oxyclozanide

## Product identification

**Име на ветеринарномедицинския продукт:**

Rumenil 34 mg/ml oral suspension for cattle

Rumenil 34 mg/ml Oral Suspension for Cattle

**Активна субстанция:**

Налично само на [English](#)

**Видове животни, за които е предназначен вмп:**

говеда

**Начин на приложение:**

Перорално приложение

## Product details

**Активна субстанция / Концентрация :**

Налично само на [English](#)

34.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Фармацевтична форма:**

Перорална суспензия

**Withdrawal period by route of administration:**

**Перорално приложение:****• говеда**

- Meat and offal. 13 day

- Milk. 108 hour

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QP52AG05

---

**Режим на отпускане Режим на отпускане:**

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на лиценза:**

Valid

---

**Authorised in:**

Налично само на [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Правно основание за лицензирането на продукта:**

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на лиценза за употреба:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Marketing authorisation date:**

26/08/2016

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Отговорен орган:**

VMD

---

**Номер на лиценза:**

Vm 08749/4077

---

**Дата на промяна в статуса на лиценза:**

16/08/2022

---

**Референтна държава членка:**

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Номер на процедурата:**

IE/V/0369/001

---

**Засегната държава членка:**

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048670>