

Bovitak 2,265%, suspensie orală pentru bovine și ovine

Неразрешен

- Oxfendazole

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Bovitak 2,265%, suspensie orală pentru bovine și ovine

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

2.27 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Перорална суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 14 day

Animals intended for human consumption should not be slaughtered during treatment.

- Milk. 84 hour

Animals intended for human consumption should not be slaughtered during treatment.

•

овца

- Meat and offal. 21 day

Animals intended for human consumption should not be slaughtered during treatment.

- Milk. no withdrawal period

Use during lactation in sheep producing milk for human consumption is not permitted.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP52AC02

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Румънски

Налично само в Румънски

Налично само в Румънски

Налично само в Румънски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски

Притежател на разрешение за търговия:

Richter Pharma S.R.L.

Дата на разрешение за търговия:

26/07/2015

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Отговорен орган:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Номер на разрешението за търговия:

200207

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

6/03/2025

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

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