

Rumenil 34 mg/ml oral suspension for cattle

Neoprávněný

- Oxyclozanide

Product identification

Název léčivého přípravku:

Rumenil 34 mg/ml oral suspension for cattle

Rumenil 34 mg/ml перорална суспензия за говеда

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Způsob podání:

Perorální podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

34.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Perorální suspenze

Withdrawal period by route of administration:

Perorální podání:**• Skot**

- Maso. 13 day
 - Mléko. 108 hour
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QP52AG05

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Surrendered

Authorised in:

Bulharsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

17/09/2016

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Odpovědný orgán:

BFSA

Registrační číslo:

0022-2679

Datum změny stavu registrace:

29/08/2023

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo postupu:

IE/V/0369/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048648>