

KEPXAN ORAL

Autorizovaný

- Levamisole hydrochloride
- Oxyclozanide

Product identification

Název léčivého přípravku:

KEPXAN ORAL

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Ovce

Způsob podání:

Perorální podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Perorální suspenze

Withdrawal period by route of administration:**Perorální podání:****• Skot**

- Maso. 28 day

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора

• Ovce

- Maso. 28 day

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QP52AE51

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Bulharsko

Available in:

Bulharsko

Popis balení:

K dispozici pouze v Bulgarian

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:

Kepro B.V.

Marketing authorisation date:

20/11/2017

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Kepro B.V.

Odpovědný orgán:

Bulgarian Food Safety Authority

Registrační číslo:

0022-2770

Datum změny stavu registrace:

16/09/2022

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/600000065399>