

RHEUMOXIDYL 15 MG/ML ORAL SUSPENSION FOR HORSES

Autoriseret

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Product identification

Lægemidlets navn:

RHEUMOXIDYL 15 MG/ML ORAL SUSPENSION FOR HORSES

Rheumoxidyl 15 mg/ml suspensie voor oraal gebruik voor paarden

Aktiv substans:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dyrearter:

Hest

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Lægemiddelform:

Oral suspension

Withdrawal period by route of administration:**Oral anvendelse:**

- Hest

- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in lactating animals producing milk for human consumption.

- Meat and offal. 3 day

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QM01AC06

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

C&H Generics Limited

Marketing authorisation date:

16/03/2023

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ansvarlig myndighed:

Medicines Evaluation Board

Markedsføringstilladelsesnummer:

REG NL 129137

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

15/02/2024

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

FR/V/0447/001

Berørte medlemsstater:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000108447>