

# Oxyfluke 34 mg/ml Oral Suspension for Cattle and Sheep

Zugelassen

- Oxyclozanide

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Oxyfluke 34 mg/ml Oral Suspension for Cattle and Sheep

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Rind  
Schaf

---

**Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)  
34.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Suspension zum Einnehmen

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:  
zum Einnehmen:**

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 13 Tag
- Milch. 108 Stunde

•

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 14 Tag
- Milch. 7 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QP52AG06

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Irland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Zulassungsdatum:**

26/09/2017

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Norbrook Laboratories Limited  
Norbrook Manufacturing Limited

---

**Zuständige Behörde:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Zulassungsnummer:**

VPA22664/141/001

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

26/09/2017

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0601/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Belgien Bulgarien Kroatien Ungarn Luxemburg Niederlande Portugal  
Slowenien Spanien

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.