

Bovicox 50 mg/ml oral suspension for cattle and sheep

Zugelassen

- Toltrazuril

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Bovicox 50 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](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Suspension zum Einnehmen

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

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 63 Tag

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 42 Tag

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

QP51AJ01

Abgaberegulierung:

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

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:

J & M Veterinary Services Limited

Zulassungsdatum:

20/09/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA10954/011/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

20/09/2013

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.