

# Bovitak 2,265%, suspensie orală pentru bovine și ovine

Μη  
εγκεκριμένο

- Oxfendazole

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Bovitak 2,265%, suspensie orală pentru bovine și ovine

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή  
Πρόβατο

### Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
2.27 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πόσιμο εναιώρημα

## **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

### **Από στόματος χρήση:**

•

#### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 14 Ημέρα

Animals intended for human consumption should not be slaughtered during treatment.

- Γάλα. 84 Ώρα

Animals intended for human consumption should not be slaughtered during treatment.

•

#### **Πρόβατο**

- Meat and offal. 21 Ημέρα

Animals intended for human consumption should not be slaughtered during treatment.

- Γάλα. no withdrawal period

Use during lactation in sheep producing milk for human consumption is not permitted.

---

## **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QP52AC02

---

## **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

## **Καθεστώς έγκρισης:**

Παραδόθηκε

---

## **Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λιθουανικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Richter Pharma S.R.L.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

26/07/2015

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Αρμόδια αρχή:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Αριθμός έγκρισης:**

200207

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

6/03/2025

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.