

OXFENIL 90,60 MG/ML SUSPENSION BUVABLE

Autorizado

- Oxfendazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

OXFENIL 90,60 MG/ML SUSPENSION BUVABLE

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
90.60 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Bovino

- Meat and offal. 15 Día
- Milk. 7 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QP52AC02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Francia

Disponible en:

Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)
Disponible únicamente en [French](#)
Disponible únicamente en [French](#)
Disponible únicamente en [French](#)
Disponible únicamente en [French](#)
Disponible únicamente en [French](#)
Disponible únicamente en [French](#)
Disponible únicamente en [French](#)
Disponible únicamente en [French](#)
Disponible únicamente en [French](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Virbac

Fecha de autorización de comercialización:

12/12/1997

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Virbac

FC France S.A.S.

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/7749035 7/1997

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/12/2012

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040181>