

OXYDRENCH SUSPENSION ORAL

Autorizado

- Oxfendazole
- Closantel

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

OXYDRENCH SUSPENSION ORAL

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

25.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Ovino

- Meat and offal. 42 Día

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

QP52AC52

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:

España

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Fecha de autorización de comercialización:

12/01/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

1531 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

26/02/2018

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0149/001

Estados miembros afectados:

Francia Italia Portugal España

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 22/02/2023

Descargar

Etiquetado

Prospecto