

# OXYFLUKE 34 MG/ML SUSPENSION ORAL PARA BOVINO Y OVINO

Autorizado

- Oxyclozanide

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

OXYFLUKE 34 MG/ML SUSPENSION ORAL PARA BOVINO Y OVINO

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

Ovino

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

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

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión oral

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía oral:**

•

**Bovino**

- Meat and offal. 13 Día
- Milk. 108 Hora(s)

•

**Ovino**

- Meat and offal. 14 Día
  - Milk. 7 Día
- 

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

QP52AG06

---

**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](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

18/09/2017

---

**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:**

3585 ESP

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

25/12/2021

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0601/001

---

**Estados miembros afectados:**

Bélgica Bulgaria Croacia Hungría Luxemburgo Países Bajos Portugal  
Eslovenia España

Disponibile únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 2/03/2023

[Descargar](#)

Etiquetado

Prospecto