

Oxyfluke 34 mg/ml Oral Suspension for Cattle and Sheep

Autorizado

- Oxyclozanide

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Oxyfluke 34 mg/ml Oral Suspension for Cattle and Sheep
Oxyfluke 34 mg/ml peroralna suspenzija za govedo in ovce

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:

Eslovenia

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:

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:

18/12/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Autoridad responsable:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Número de autorización:

DC/V/0596/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/12/2017

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

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

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.

Prospecto

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

Etiquetado

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