

# 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, oralna suspenzija, za goveda i 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:**

Croacia

---

**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:**

19/03/2018

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Norbrook Laboratories Limited  
Norbrook Manufacturing Limited

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Número de autorización:**

UP/I-322-05/18-01/103

---

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

9/09/2019

---

**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](http://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.