

RHEUMOXIDYL 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, PIGS AND HORSES

Autorizado

No se dispone de esta información para este producto.

Product identification

Nombre del medicamento:

RHEUMOXIDYL 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, PIGS AND HORSES
Rheumoxidyl 20 mg/ml Oplossing voor injectie
Rheumoxidyl 20 mg/ml Solution injectable
Rheumoxidyl 20 mg/ml Injektionslösung

Principio activo:

No se dispone de esta información para este producto.

Especies de destino:

Porcino
Bovino
Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular
Vía subcutánea
Vía intravenosa

Product details

Principio activo y concentración:

No se dispone de esta información para este producto.

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:

• **Porcino**

- Meat and offal. 5 Día

Vía subcutánea:

• **Bovino**

- Meat and offal. 15 Día

- Milk. 120 Hora(s)

Vía intravenosa:

• **Bovino**

- Meat and offal. 15 Día

- Milk. 120 Hora(s)

• **Caballos**

- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in horses producing milk for human consumption.

- Meat and offal. 5 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QM01AC06

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Bélgica

Descripción del empaquetado:

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

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

C&H Generics Limited

Marketing authorisation date:

28/04/2023

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Labiana Life Sciences S.A.
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited
Eurovet Animal Health B.V.

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

BE-V661413

Fecha del cambio de estado de la autorización:

28/04/2023

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0448/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Alemania Países Bajos

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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.

Prospecto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000108500>