

Bovex 2,265 %, suspensie voor oraal gebruik voor runderen en schapen

Myönnetty

- Oxfendazole

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Bovex 2,265 %, suspensie voor oraal gebruik voor runderen en schapen

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Lammas

Antoreitti:

Suun kautta

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

22.65 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Oraalisuspensio

Varoaika antoreiteittäin:

Suun kautta:

-

Nauta

- Milk. 6 day
- Meat and offal. 16 day

-

Lammas

- Meat and offal. 16 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QP52AC02

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)

Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)

Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)

Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Myyntiluvan myöntämispäivä:

27/10/1997

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Vastaava viranomainen:

Medicines Evaluation Board

Myyntilupanumero:

REG NL 8863

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

9/09/2015

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.