

OXFENIL 22,65 MG/ML SUSPENSION BUVABLE

Autorisé

- Oxfendazole

Identification du produit

Dénomination du médicament:

OXFENIL 22,65 MG/ML SUSPENSION BUVABLE

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Chèvre

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
22.65 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension buvable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

•

Bovins

- Viande et abats. 15 day
- Lait. 7 day

•

Mouton

- Viande et abats. 14 day
- Lait. 8 day

•

Chèvre

- Viande et abats. 28 day
 - Lait. 14 day
-

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP52AC02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Flacon de 500 mL

Bidon de 10 L

Bidon de 5 L

Bidon de 2,5 L

Bidon de 1 L

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Virbac

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

24/09/1996

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Virbac

FC France S.A.S.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/3743249 0/1996

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/09/2011

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage