

# Rumenil 34 mg/ml Suspension buvable

Autorisé

- Oxyclozanide

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Rumenil 34 mg/ml Suspension buvable

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovins

---

**Voie d'administration:**

Voie orale

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

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

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension buvable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie orale:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 13 day
- Lait. 108 hour

---

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

QP52AG06

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Belgique

---

**Description des conditionnements:**Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## 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:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

10/09/2018

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

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

10/09/2018

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0368/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique France Pays-Bas Roumanie

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 13/03/2026

[Télécharger](#)

## Notice

français (PDF)

Publié le: 13/03/2026

[Télécharger](#)

## Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Notice du conditionnement et étiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

## Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 13/03/2026

[Télécharger](#)