

Rumenil 34 mg/ml Suspension buvable

Autorisé

- Oxyclozanide

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Chanil 34 mg/ml oral suspension for cattle
Rumenil 34 mg/ml Suspensie voor oraal gebruik
Rumenil 34 mg/ml Suspension buvable
Rumenil 34 mg/ml Suspension zum Einnehmen

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance active / 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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 21/05/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 22/03/2022

[Télécharger](#)

Fichier combinant tous les documents

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

Notice du conditionnement et étiquetage

français (PDF)

Publié le: 21/05/2025

[Télécharger](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048674>