

# Oxyfluke 34 mg/ml Oral Suspension for Cattle and Sheep

Suspendue

- Oxyclozanide

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Oxyfluke 34 mg/ml Oral Suspension for Cattle and Sheep

---

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovins

Mouton

---

**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

- 

**Mouton**

- Viande et abats. 14 day

- Lait. 7 day

---

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

QP52AG06

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Suspendue

---

**Autorisé en:**

Bulgarie

---

**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:**

Norbrook Laboratories Limited

---

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

15/02/2018

---

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

Norbrook Laboratories Limited  
Norbrook Manufacturing Limited

---

**Autorité responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

0022-2778

---

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

15/02/2018

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0601/001

---

**États membres concernés:**

Belgique Bulgarie Croatie Hongrie Luxembourg Pays-Bas Portugal Slovénie  
Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

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

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice du conditionnement et étiquetage

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