

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

Autorisé

- Oxyclozanide

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Oxyfluke 34 mg/ml Oral Suspension for Cattle and Sheep

Oxyfluke 34 mg/ml peroralna suspenzija za govedo in ovce

### 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:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Slovénie

---

**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 (Ireland) Limited

---

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

18/12/2017

---

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

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

**Autorité responsable:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Numéro de l'autorisation:**

DC/V/0596/001

---

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

18/12/2017

---

**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 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

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

### Notice

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

### Etiquetage

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