

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 événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.