

Bovitak 2,265%, suspensie orală pentru bovine și ovine

Níl údaraithe

- Oxfendazole

Sainaithint táirge

Ainm an chógais:

Bovitak 2,265%, suspensie orală pentru bovine și ovine

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riatha:

Úsáid béil

Sonraí an táirge

Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

2.27 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Foirm chógaisíochta:

Fuaidreán béil

Tréimhse tarraingthe siar de réir an bhealaigh riaracháin:

Úsáid béil:

•

Cattle

- Meat and offal. 14 day

Animals intended for human consumption should not be slaughtered during treatment.

- Milk. 84 hour

Animals intended for human consumption should not be slaughtered during treatment.

•

Sheep

- Meat and offal. 21 day

Animals intended for human consumption should not be slaughtered during treatment.

- Milk. no withdrawal period

Use during lactation in sheep producing milk for human consumption is not permitted.

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QP52AC02

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Surrendered

Údaraithe i:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Romanian](#)

Ar fáil ach amháin i [Romanian](#)

Ar fáil ach amháin i [Romanian](#)

Ar fáil ach amháin i [Romanian](#)

Faisnéis bhreise

Cineál teidlíochta:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

Richter Pharma S.R.L.

Dáta Údaraithe Margaíochta:

26/07/2015

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

An t-údarás atá freagrach:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Uimhir an údaraithe:

200207

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:

6/03/2025

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: www.adrreports.eu/vet

Doiciméid

Combined File of all Documents

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.