

# Rumenil 34 mg/ml oral suspension for cattle

Nije  
ovlašteno

- Oxyclozanide

## Product identification

### **Naziv VMP-a:**

Rumenil 34 mg/ml oral suspension for cattle

Rumenil 34 mg/ml перорална суспензия за говеда

---

### **Djelatna tvar:**

Dostupno samo u [English](#)

---

### **Ciljne vrste životinja:**

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Način primjene:**

Kroz usta

---

## Product details

### **Djelatna tvar i jačina:**

Dostupno samo u [English](#)

34.00 miligram / 1.00 mililitar

---

### **Farmaceutski oblik:**

Oralna suspenzija

---

**Withdrawal period by route of administration:****Kroz usta:****• Cattle**

- Meat and offal. 13 day

- Milk. 108 sat

---

**Kod anatomsko-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):**

QP52AG05

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Surrendered

---

**Authorised in:**

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Marketing authorisation date:**

17/09/2016

---

**Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Odgovorno tijelo:**

BFSA

---

**Broj autorizacije:**

0022-2679

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

29/08/2023

---

**Referentna država članica:**

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Broj postupka:**

IE/V/0369/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Package Leaflet and Labelling

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048648>