

Bovex 2,265 %, suspensie voor oraal gebruik voor runderen en schapen

Odobreno

- Oxfendazole

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Bovex 2,265 %, suspensie voor oraal gebruik voor runderen en schapen

Djelatna tvar:

Dostupan samo u engleski

Ciljne vrste:

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Put aplikacije:

Kroz usta

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
22.65 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Oralna suspenzija

Karencija prema putu aplikacije:

Kroz usta:

-

Cattle

- Milk. 6 day
- Meat and offal. 16 day

-

Sheep

- Meat and offal. 16 day
-

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QP52AC02

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski
nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u nizozemski
Dostupan samo u nizozemski

Dostupan samo u [nizozemski](#)
Dostupan samo u [nizozemski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

27/10/1997

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Nadležno tijelo:

Medicines Evaluation Board

Broj odobrenja:

REG NL 8863

Datum promjene statusa odobrenja:

9/09/2015

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

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