

Ridacox 50 mg/ml oral suspension for cattle and sheep

Odobreno

- Toltrazuril

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Ridacox 50 mg/ml oral suspension for cattle and sheep

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](#)

50.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Oralna suspenzija

Karencija prema putu aplikacije:

Kroz usta:

-

Cattle

- Meat and offal. 63 day
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

-

Sheep

- Meat and offal. 42 day
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QP51BC01

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 engleski

Dostupan samo u engleski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [portugalski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

J & M Veterinary Services Limited

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

17/04/2015

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Nadležno tijelo:

Health Products Regulatory Authority

Broj odobrenja:

VPA10954/012/001

Datum promjene statusa odobrenja:

17/04/2015

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

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

ie-puar-np-600000064498-ridacox-50-mgml-oral-suspension-for-cattle-and-she-en.pdf