

RHEUMOXIDYL 15 MG/ML ORAL SUSPENSION FOR HORSES

Ovlašten

Te informacije nisu dostupne za ovaj lijek.

Product identification

Naziv VMP-a:

RHEUMOXIDYL 15 MG/ML ORAL SUSPENSION FOR HORSES

Rheumoxidyl 15 mg/ml suspenzija za oralno korišćenje za konje

Djelatna tvar:

Te informacije nisu dostupne za ovaj lijek.

Ciljne vrste životinja:

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

Način primjene:

Kroz usta

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Te informacije nisu dostupne za ovaj lijek.

Farmaceutski oblik:

Oralna suspenzija

Withdrawal period by route of administration:

Kroz usta:**• Horse**

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 3 day

Kod anatomske-terapijske-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QM01AC06

Pravni status opskrbe:

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

Status odobrenja:

Važeće

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](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

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

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

C&H Generics Limited

Marketing authorisation date:

16/03/2023

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Odgovorno tijelo:

Medicines Evaluation Board

Broj autorizacije:

REG NL 129137

Datum promjene statusa odobrenja:

15/02/2024

Referentna država članica:

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

Broj postupka:

FR/V/0447/001

Dotična država članica:

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

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

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000108447>