

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

Nem
engedélyezett

- Oxfendazole

Termék azonosítása

Készítmény neve:

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

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

juh

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereőség:

Csak itt érhető el [English](#)

2.27 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Belsőleges szuszpenzió

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Oralis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- 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.

-

juh

- 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.

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QP52AC02

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Richter Pharma S.R.L.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

26/07/2015

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Felelős hatóság:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Engedély száma:

200207

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

6/03/2025

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.