

# 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](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Combined File of all Documents

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