

DOUVISTOME

Viðurkennt

- Oxyclozanide

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

DOUVISTOME

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

34.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 13 dagar
- Mjólk. 108 klukkustundir

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 14 dagar
- Mjólk. 7 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP52AG06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Rúmenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Romanian](#)

Aðeins fáanlegt í [Romanian](#)

Aðeins fáanlegt í [Romanian](#)

Aðeins fáanlegt í [Romanian](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Markaðsleyfishafi:

Ceva Sante Animale

Dagsetning markaðsleyfis:

14/03/2005

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Ceva Sante Animale

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

110268

Dagsetning á breytingu stöðu:

4/09/2025

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.