

Rumenil 34 mg/ml oral suspension for cattle

Ekki heimilt

- Oxyclozanide

Product identification

Heiti lyfs:

Rumenil 34 mg/ml oral suspension for cattle

Rumenil 34 mg/ml перорална суспензия за говеда

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [Enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Product details

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [Enska](#)

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
-

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

QP52AG05

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Búlgaría

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Enska](#)

Aðeins fáanlegt í [Enska](#)

Aðeins fáanlegt í [Enska](#)

Aðeins fáanlegt í [Enska](#)

Additional information

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [Enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

17/09/2016

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ábyrgt yfirvald:

BFSA

Markaðsleyfisnúmer:

0022-2679

Dagsetning á breytingu stöðu:

29/08/2023

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0369/001

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

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048648>