

Lovacox oral 25 mg/ml Roztvór do podania w wodzie do picia

Heimilað

- Toltrazuril

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Lovacox oral 25 mg/ml Roztvór do podania w wodzie do picia

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í enska

Marktegund:

Hænsn (hæna)

Kalkúni

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Lausn til notkunar í drykkjarvatn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í drykkjarvatn:**

-

Hænsn (hæna)

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

-

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 16 dagar

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

QP51AJ01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Pólland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í Polish

Aðeins fáanlegt í Polish

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Lovapharm Consulting B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

29/05/2020

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Ábyrgt yfirvald:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markaðsleyfisnúmer:

2976

Dagsetning á breytingu stöðu:

29/05/2020

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

Skjöl

Áletranir

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

Fylgiseðill

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

Samantekt á eiginleikum lyfs

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