

# Bovicox 50 mg/ml oral suspension for cattle and sheep

Heimilað

- Toltrazuril

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Bovicox 50 mg/ml oral suspension for cattle and sheep

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í enska

### Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

### Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Lyfjaform:

Mixtúra, dreifa

## **Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

### **Til inntöku:**

- 

#### **Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 63 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

- 

#### **Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 42 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

---

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

QP51BC01

---

## **Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýrallyf

---

## **Staða leyfis:**

Gilt

---

## **Heimilað í:**

Írland

---

## **Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fáanlegt í enska

---

## **Aðrar upplýsingar**

---

## **Réttindategund:**

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í enska íþalska lettneska Norwegian

---

**Markaðsleyfishafi:**

J & M Veterinary Services Limited

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

20/09/2013

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

VPA10954/011/001

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

20/09/2013

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

ie-puar-np-600000064516-bovicox-50-mgml-oral-suspension-for-cattle-and-she-  
en.pdf