

ZANIL SUSPENSION

Ekki heimilað

- Oxyclozanide

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

ZANIL SUSPENSION

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Leið stjórnýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

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. 5 dagar

-

Sauðkind

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

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):QP52AG06

Lögformleg staða:Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:Frakkland

Lýsing umbúða:Aðeins fáanlegt í [franska](#)Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet

Dagsetning markaðsleyfis:

22/06/1979

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Trirx Segre

Ábyrgt yfirvald:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markaðsleyfisnúmer:

FR/V/9273440 3/1979

Dagsetning á breytingu stöðu:

26/08/2025

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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