

# Rumenil 34 mg/ml Oral Suspension for Cattle

Autorizzato

- Oxyclozanide

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

Rumenil 34 mg/ml oral suspension for cattle  
Rumenil 34 mg/ml Oral Suspension for Cattle

### Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini

### Via di somministrazione:

Uso orale

## Product details

### Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)  
34.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

### Forma farmaceutica:

Sospensione orale

### Withdrawal period by route of administration:

**Uso orale:****• bovini**

- carne e visceri. 13 giorno

- latte. 108 ora

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QP52AG05

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Marketing authorisation date:**

26/08/2016

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Autorità responsabile:**

VMD

---

**Numero di autorizzazione:**

Vm 08749/4077

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

16/08/2022

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0369/001

---

**Stati membri interessati:**

Bulgaria Ungheria Italia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048670>