

Oxyfluke 34 mg/ml Oral Suspension for Cattle and Sheep

Autorizzato

- Oxyclozanide

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Oxyfluke 34 mg/ml Oral Suspension for Cattle and Sheep

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

34.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso orale:**

-

bovini

- carni e frattaglie. 13 giorno

- latte. 108 ora

-

Ovino

- carni e frattaglie. 14 giorno

- latte. 7 giorno

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

QP52AG06

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

18/12/2017

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 119808

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

26/01/2022

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0601/001

Stati membri interessati:

Belgio Bulgaria Croazia Ungheria Lussemburgo Paesi Bassi Portogallo

Slovenia Spagna

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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