

RHEUMOXIDYL 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, PIGS AND HORSES

Autorizzato

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Product identification

Denominazione del medicinale:

RHEUMOXIDYL 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, PIGS AND HORSES
Rheumoxidyl 20 mg/ml Oplossing voor injectie
Rheumoxidyl 20 mg/ml Solution injectable
Rheumoxidyl 20 mg/ml Injektionslösung

Principio attivo:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Specie di destinazione:

Suino
bovini
Cavallo

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso sottocutaneo
Uso endovenoso

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

• **Suino**

- carne e visceri. 5 giorno

Uso sottocutaneo:

• **bovini**

- carne e visceri. 15 giorno

- latte. 120 ora

Uso endovenoso:

• **bovini**

- carne e visceri. 15 giorno

- latte. 120 ora

• **Cavallo**

- latte. no withdrawal period

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

- carne e visceri. 5 giorno

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

QM01AC06

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Belgio

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:

C&H Generics Limited

Marketing authorisation date:

28/04/2023

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Labiana Life Sciences S.A.

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Eurovet Animal Health B.V.

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V661413

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

28/04/2023

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0448/001

Stati membri interessati:

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

Documents

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.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

Foglio illustrativo

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000108500>