

Bovex 2,265 %, suspensie voor oraal gebruik voor runderen en schapen

Atļautas

- Oxfendazole

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Bovex 2,265 %, suspensie voor oraal gebruik voor runderen en schapen

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Aita

Lietošanas veids:

Iekšķīgai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

22.65 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Suspensija iekšķīgai lietošanai

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
Iekšķīgai lietošanai:**

•

Liellops

- Piens. 6 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 16 diena

•

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 16 diena
-

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QP52AC02

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Dutch](#)

Pieejamas tikai [Dutch](#)

Pieejamas tikai [Dutch](#)

Pieejamas tikai [Dutch](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, uz kuru neattiecas Direktīva 2001/82/EC

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Tirdzniecības atļaujas datums:

27/10/1997

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Atbildīgā iestāde:

Medicines Evaluation Board

Atļaujas numurs:

REG NL 8863

Atļaujas statusa maiņas datums:

9/09/2015

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.