

RHEUMOXIDYL 15 MG/ML ORAL SUSPENSION FOR HORSES

Autorisert

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Product identification

Legemidlets navn:

Rheumoxidyl 15 mg/ml Suspension zum Eingeben für Pferde
RHEUMOXIDYL 15 MG/ML ORAL SUSPENSION FOR HORSES

Virkestoff:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Dyrearter:

hest

Administrering:

Oral bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Legemiddelform:

Mikstur, suspensjon

Withdrawal period by route of administration:**Oral bruk:**

- hest

- Melk. no withdrawal period

Not authorised for use in lactating animals producing milk for human consumption.

- Slakt. 3 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QM01AC06

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

DE

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i French

Tilgjengelig bare i French

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

C&H Generics Limited

Marketing authorisation date:

28/01/2023

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ansvarlig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

V7007423.00.00

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

28/01/2023

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0447/001

Gjeldende medlemsstater:

BE DE NL

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000108446>