

# Rumenil 34 mg/ml oral suspension for cattle

Geautoriseerd

- Oxyclozanide

## Product identification

**Naam van het geneesmiddel:**

Rumenil 34 mg/ml oral suspension for cattle  
Rumenil 34 mg/ml oral suspension for cattle

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund

---

**Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

---

## Product details

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)  
34.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor oraal gebruik

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Oraal gebruik:****• Rund**

- Meat and offal. 13 day
  - Milk. 108 hour
- 

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QP52AG05

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**Valid

---

**Authorised in:**Ierland

---

**Package description:**Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Marketing authorisation date:**

19/02/2016

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Verantwoordelijke instantie:**

HPRA

---

**Toelatingsnummer:**

VPA10987/113/001

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

19/02/2016

---

**Rapporterende lidstaat:**

Ierland

---

**Procedurenummer:**

IE/V/0369/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Bulgarije Hongarije Italië Spanje

Alleen beschikbaar 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

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048667>