

Oxyfluke 34 mg/ml Oral Suspension for Cattle and Sheep

Toegelaten

- Oxyclozanide

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Oxyfluke 34 mg/ml Oral Suspension for Cattle and Sheep

Oxyfluke, 34 mg/mL, oralna suspenzija, za goveda i ovce

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Schaap

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

34.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor oraal gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Rund

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

-

Schaap

- Meat and offal. 14 day
- Milk. 7 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP52AG06

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Kroatië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Handelsvergunningsdatum:

19/03/2018

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Vergunningsnummer:

UP/I-322-05/18-01/103

Datum toelatingswijziging:

9/09/2019

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0601/001

Betrokken lidstaten:

België Bulgarije Kroatië Hongarije Luxemburg Nederland Portugal Slovenië
Spanje
Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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