

Zanil Fluke Drench

Geautoriseerd

- Oxyclozanide

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Zanil Fluke Drench

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Schaap

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

3.40 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor oraal gebruik

Withdrawal period by route of administration:

Oraal gebruik:

- Rund

- Milk. 72 hour

• **Schaap**

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP52A

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [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](#)

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](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

1/10/1999

Productielocaties partijvrijgifte:

Trirx Segre

Verantwoordelijke instantie:

Health Products Regulatory Authority

Toelatingsnummer:

VPA10996/262/001

Wijzigingsdatum status toelating:

1/10/1999

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie 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/600000064327>