

# Bovitak 2,265%, suspensie orală pentru bovine și ovine

Ikke  
autorisert

- Oxfendazole

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Bovitak 2,265%, suspensie orală pentru bovine și ovine

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

**Målarter:**

storfe

sau

**Administrasjonsvei:**

Oral bruk

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.27 gram / 100.00 milliliter

**Legemiddelform:**

Mikstur, suspensjon

## **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

### **Oral bruk:**

- 

#### **storfe**

- Slakt. 14 dag

Animals intended for human consumption should not be slaughtered during treatment.

- Melk. 84 time

Animals intended for human consumption should not be slaughtered during treatment.

- 

#### **sau**

- Slakt. 21 dag

Animals intended for human consumption should not be slaughtered during treatment.

- Melk. no withdrawal period

Use during lactation in sheep producing milk for human consumption is not permitted.

---

## **Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QP52AC02

---

## **Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

## **Status for markedsføringstillatelse:**

Overgitt-fracalt

---

## **Autorisert i:**

RO

---

## **Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i Rumensk

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

### **Rettingstyp:**

Marketing Authorisation

---

### **Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

### **Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Richter Pharma S.R.L.

---

### **Markedsføringsgodkjenningstid:**

26/07/2015

---

### **Tilvirker for batchfrigivelse:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

### **Ansvarlig myndighet:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

### **Godkjenningstid:**

200207

---

### **Status for endring av markedsføringstillatelse:**

6/03/2025

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.