

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

Niedopuszczony do obrotu

- Oxfendazole

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

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

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski

2.27 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina doustna

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie doustne:

-

Cattle

- Meat and offal. 14 day

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

- Milk. 84 hour

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

-

Sheep

- Meat and offal. 21 day

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

- Milk. no withdrawal period

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

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP52AC02

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski litewski niderlandzki portugalski rumuński słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski

Podmiot odpowiedzialny:

Richter Pharma S.R.L.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

26/07/2015

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Organ odpowiedzialny:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numer pozwolenia:

200207

Data zmiany statusu pozwolenia:

6/03/2025

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.