

# Bovex 2,265 %, suspensie voor oraal gebruik voor runderen en schapen

Autorizat

- Oxfendazole

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

Bovex 2,265 %, suspensie voor oraal gebruik voor runderen en schapen

---

### **Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

### **Specia țintă:**

Bovine

Oaie

---

### **Calea de administrare:**

Administrare orală

---

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

22.65 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Suspensie orală

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare orală:**

•

**Bovine**

- Lapte. 6 zi

- Carne și organe. 16 zi

•

**Oaie**

- Carne și organe. 16 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QP52AC02

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Data autorizației de comercializare:**

27/10/1997

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Autoritatea responsabilă:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numărul autorizației:**

REG NL 8863

---

**Data modificării statusului autorizației:**

9/09/2015

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.