

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

Neautorizat

- Oxfendazole

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

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](#)
2.27 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Bovine

- Carne și organe. 14 zi

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

- Lapte. 84 oră

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

-

Oaie

- Carne și organe. 21 zi

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

- Lapte. no withdrawal period

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

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP52AC02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

România

Descrierea ambalajului:

Recipient din polietilenă de înaltă densitate, cu dop din polipropilenă de înaltă densitate și garnitură din polietilenă expandată. Recipient X 10 L.

Recipient din polietilenă de înaltă densitate, cu dop din polipropilenă de înaltă densitate și garnitură din polietilenă expandată. Recipient X 5 L.

Recipient din polietilenă de înaltă densitate, cu dop din polipropilenă de înaltă densitate și garnitură din polietilenă expandată. Recipient X 2,5 L.

Recipient din polietilenă de înaltă densitate, cu dop din polipropilenă de înaltă densitate și garnitură din polietilenă expandată. Recipient X 1 L.

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Richter Pharma S.R.L.

Data autorizației de comercializare:

26/07/2015

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

200207

Data modificării statusului autorizației:

6/03/2025

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents