

RHEUMOXIDYL 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, PIGS AND HORSES

Autorizat

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Product identification

Denumirea medicamentului:

RHEUMOXIDYL 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, PIGS AND HORSES
Rheumoxidyl 20 mg/ml Oplossing voor injectie
Rheumoxidyl 20 mg/ml Solution injectable
Rheumoxidyl 20 mg/ml Injektionslösung

Substanța activă:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Specii țintă:

Porc
Bovine
Cal

Calea de administrare:

Administrare intramusculară
Administrare subcutanată
Administrare intravenoasă

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:

Administrație intramusculară:

• **Porc**

- Carne și organe. 5 day

Administrație subcutanată:

• **Bovine**

- Carne și organe. 15 day

- Lapte. 120 hour

Administrație intravenoasă:

• **Bovine**

- Carne și organe. 15 day

- Lapte. 120 hour

• **Cal**

- Lapte. no withdrawal period

Not authorised for use in horses producing milk for human consumption.

- Carne și organe. 5 day

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QM01AC06

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

C&H Generics Limited

Marketing authorisation date:

28/04/2023

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Labiana Life Sciences S.A.

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Eurovet Animal Health B.V.

Autoritatea responsabilă:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numărul autorizației:

BE-V661413

Data modificării statusului autorizației:

28/04/2023

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

FR/V/0448/001

State membre interesate:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Etichetarea

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

Prospectul

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000108500>