

DOUVISTOME Oral suspension for cattle, sheep and goats

Oprávněný

- Oxyclozanide

Product identification

Názov lieku:

ДОВИСТОМ Перорална суспензия за говеда, овце и кози
DOUVISTOME Oral suspension for cattle, sheep and goats

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

34.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Perorálna suspenzia

Withdrawal period by route of administration:

Perorálne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 13 day

- Milk. 108 hour
Мляко: 108 часа (4,5 дни).

-

Sheep

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 7 day

-

Goat

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 7 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP52AG06

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Bulharsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Bulgarian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

12/03/2006

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

CEVA Santé Animale

Zodpovedný orgán:

Bulgarian Food Safety Authority

Číslo registrácie:

0022-1644

Dátum zmeny stavu registrácie:

12/03/2006

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092384>