

Bimacox 2.5 mg/ml Oral Suspension for Sheep and Cattle

Разрешен

- Diclazuril

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Bimacox 2.5 mg/ml Oral Suspension for Sheep and Cattle

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Перорална суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 0 day
- Milk. no withdrawal period

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

•

овца

- Meat and offal. 0 day
- Milk. no withdrawal period

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

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP51BC03

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Bimeda Animal Health Limited

Дата на разрешение за търговия:

16/08/2024

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bimeda Animal Health Limited

Отговорен орган:

Health Products Regulatory Authority

Номер на разрешението за търговия:

VPA22033/083/001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

16/08/2024

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

IE/V/0784/001

Засегната държава членка:

