

Bimacox 2.5 mg/ml Oral Suspension for Sheep and Cattle

Registrováno

- Diclazuril

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Bimacox 2.5 mg/ml Oral Suspension for Sheep and Cattle

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Ovce

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Perorální suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

-

Skot

- Maso. 0 day
- Mléko. no withdrawal period

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

-

Ovce

- Maso. 0 day
- Mléko. no withdrawal period

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

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QP51BC03

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Rakousko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

Bimeda Animal Health Limited

Datum registrace:

25/11/2024

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bimeda Animal Health Limited

Příslušný orgán:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Registrační číslo:

842435

Datum změny stavu registrace:

25/11/2024

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

IE/V/0784/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Česko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Francie Německo Itálie Lotyšsko Litva Polsko Portugalsko Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.