

Bimacox 2.5 mg/ml Oral Suspension for Sheep and Cattle

Autorizado

- Diclazuril

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Bimacox 2.5 mg/ml Oral Suspension for Sheep and Cattle

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

2.50 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión oral

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía oral:**

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP51BC03

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Portugal

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Bimeda Animal Health Limited

Fecha de autorización de comercialización:

12/07/2024

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bimeda Animal Health Limited

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

1650/01/24DFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/07/2024

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0784/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica República Checa Estonia Francia Alemania Italia Letonia
Lituania Polonia Portugal España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

ie-puar-mr-iev0784001-bimacox-25-mgml-oral-suspension-for-sheep-and-catt-en.pdf