

# 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:**

Austria

**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:**

25/11/2024

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Autoridad responsable:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Número de autorización:**

842435

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

25/11/2024

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Prospecto

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

### Etiquetado

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.