

Clik 5% Pour-on Suspension

Autorizado

- Dicyclanil

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

CLIK 50 mg/ml Pour-on Suspension for Sheep
Clik 5% Pour-on Suspension

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Vía de administración:

Unción dorsal continua

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
5.00 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión para unción dorsal continua

Tiempo de espera por vía de administración:

Unción dorsal continua:

-

Ovino

- Meat and offal. 40 Día

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

QP53AX24

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:

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

Disponible en:

United Kingdom (Northern Ireland)

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](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

15/03/2001

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Elanco France S.A.S.

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 52127/3028

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/12/2024

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0426/001

Estados miembros afectados:

Francia Países Bajos

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049870>