

BIMASTAT, geriamoji suspensija veršeliams

No
autorizado

- Sulfadiazine
- NEOMYCIN SULFATE

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

BIMASTAT, geriamoji suspensija veršeliams

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros

Vía de administración:

Vía oftálmica

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

150.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

25.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión oral

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

-

Terneros

- Meat and offal. 28 Día

Not authorized for use in females producing milk for human consumption

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

QJ01RA02

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Lituania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Bimeda Animal Health Limited

Fecha de autorización de comercialización:

31/03/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bimeda Animal Health Limited

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/11/2036/001-002

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/02/2016

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

Documentos

RV2036.pdf