

Rumicox 2,5 mg/ml Sospensione orale per ovini e bovini

Autorizzato

- Diclazuril

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Rumicox 2,5 mg/ml Sospensione orale per ovini e bovini

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vitello)

Ovino (agnello)

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

2.50 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso orale:**

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Ovino (agnello)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP51AJ03

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

7/04/2019

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

105062

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/04/2019

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0367/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Repubblica Ceca Danimarca Francia Germania Grecia
Ungheria Irlanda Italia Lussemburgo Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania
Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Publicato il: 3/06/2022

Scaricamento

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

eu-PUAR-esv0367001-dcp-dycoxon-2.5-mg-ml-oral-suspension-for-sheep-and-cattle-en.pdf