

# 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](http://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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). 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