

Bimeprine 5 mg/ml pour-on Solution for cattle

Autorizzato

- Eprinomectin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Bimeprine 5 mg/ml pour-on Solution for cattle

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso cutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

5.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione per pour-on

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso cutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 15 giorno

- latte. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):QP54AA04

Stato legale della fornitura:Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:Autorizzato

Autorizzato in:Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Descrizione della confezione:Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)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:

Bimeda Animal Health Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

10/05/2018

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Industrial Veterinaria S.A.

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 50146/4007

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

26/01/2021

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0320/001

Stati membri interessati:

Irlanda Spagna

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

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

eu-puar-frv0320001-mr-rpe433-en.pdf