

Diclacare 2.5 mg/ml Oral Suspension for lambs and calves

Autorisert

- Diclazuril

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Diclacare 2.5 mg/ml Oral Suspension for lambs and calves

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.50 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Mikstur, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

-

sau

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP51BC03

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

PT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Hybrid søknad - biotilgjengelighetsstudier kan ikke brukes for å demonstrere bioekvivalens (Article 19(1)(b) i Forordning (EU) 2019/6)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Laboratorios Karizoo S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

3/04/2025

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratorios Karizoo S.A.

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

1694/01/25RFVPT.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

3/04/2025

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0632/001

Gjeldende medlemsstater:

Kypros EL IT PT RO ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.