

ESPACOX

Autorisert

- Toltrazuril

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

ESPACOX

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

grisunge

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
50.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Mikstur, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

•

grisunge

- Slakt. 73 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP51BC01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DE

Tilgjengelig i:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Industrial Veterinaria S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

27/05/2014

Tilvirker for batchfrigivelse:

Industrial Veterinaria S.A.
aniMedica GmbH

Ansvarlig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

401984.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

2/09/2019

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0206/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG Kypros CZ DK FR DE EL HU Irland IT NL PL PT RO SI

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

Dokumenter

Labelling

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

Combined File of all Documents

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

eu-PUAR-esv0206001-dcp-espacox-en.pdf