

BIMASTAT, geriamoji suspensija veršeliams

Ikke
autorisert

- Sulfadiazine
- NEOMYCIN SULFATE

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

BIMASTAT, geriamoji suspensija veršeliams

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kalv

Administrasjonsvei:

Okulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

150.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

25.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Mikstur, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Okulær bruk:**

-

kalv

- Slakt. 28 dag

Not authorized for use in females producing milk for human consumption

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01RA02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracalt

Autorisert i:

LT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bimeda Animal Health Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

31/03/2011

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bimeda Animal Health Limited

Ansvarlig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

LT/2/11/2036/001-002

Status for endring av markedsføringstillatelse:

29/02/2016

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

Dokumenter

RV2036.pdf