

Bimeprine 5 mg/ml pour-on Solution for cattle

Autorisert

- Eprinomectin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Bimeprine 5 mg/ml pour-on Solution for cattle

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Bruk på hud

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

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

Legemiddelform:

Påhellingsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk på hud:

-

storfe

- Slakt. 15 dag
- Melk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):QP54AA04

Juridisk status for forsyning:Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:Gyldig

Autorisert i:

Pakningsbeskrivelse:Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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:

10/05/2018

Tilvirker for batchfrigivelse:

Industrial Veterinaria S.A.

Ansvarlig myndighet:

The Veterinary Medicines Directorate

Godkjenningsnummer:

Vm 50146/4007

Status for endring av markedsføringstillatelse:

26/01/2021

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0320/001

Gjeldende medlemsstater:

Irland 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.

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