

# Vimectanin DUO 50 mg/ml + 1 mg/ml oral suspension for sheep

Разрешен

- Triclabendazole
- Ivermectin

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Vimectanin DUO 50 mg/ml + 1 mg/ml oral suspension for sheep

VIMECTANIN DUO 50 MG/ML + 1 MG/ML SUSPENSION BUVABLE POUR OVINS

### Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

агне

### Начин на приложение:

Перорално приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Перорална суспензия

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Перорално приложение:**

- 

**агне**

- Meat and offal. 27 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QP54AA51

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски

Налично само в Английски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Pharma VIM Kft.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

19/11/2024

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Vim Spectrum S.R.L.

---

**Отговорен орган:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Номер на разрешението за търговия:**

FR/V/5490693 8/2024

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

19/11/2024

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Процедурен номер:**

HU/V/0151/001

---

**Засегната държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски  
Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски

Norwegian

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски  
Исландски Norwegian

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.