

ECVIROM I

Autoriseret

- Ivermectin
- Praziquantel

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

ECVIROM I

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hest

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Oral suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Oral anvendelse:

-

Hest

- Meat and offal. 37 dag

Nu este autorizată utilizarea la iepele care produc lapte pentru consum uman.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP54AA51

Udleveringsbestemmelse:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Romvac Company S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

21/12/2009

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Romvac Company S.A.

Ansvarlig myndighed:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

160147

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

16/05/2016

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.