

Bovipour 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

Ikke
autoriseret

- Ivermectin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Bovipour 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

Sumex 5 mg/ml Pour-On Lösung zum Übergießen für Rinder

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Administrationsvej:

Pour-on anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Pour-on, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Pour-on anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 28 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP54AA01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [German](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Tilbagekaldt

Autoriseret i:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Dato for markedsføringstilladelse:

11/06/2013

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ansvarlig myndighed:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

8-01193

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

25/11/2016

Referencemedlemsstat:

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

Procedurenummer:

IE/V/0212/001

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Indlægsseddel

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

Produktresumé

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

Etikettering

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