

Otimectin vet 1 mg/g fulgél macskáknak A.U.V.

Autoriseret

- Ivermectin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Otimectin vet 1 mg/g fulgél macskáknak A.U.V.

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kat

Administrationsvej:

Til anvendelse i øret

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
1.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Øregel

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QS02QA03

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Hungarian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Dechra Regulatory B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

11/11/2010

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Produlab Pharma B.V.

Ansvarlig myndighed:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

11/11/2010

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet