

Hippomectin 12 mg/g Gel zum Eingeben für Pferde

Nicht
autorisiert

- Ivermectin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

HIPPOMECTIN 12 mg/g oral gel for horses

Hippomectin 12 mg/g Gel zum Eingeben für Pferde

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Pferd

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

12.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Gel zum Einnehmen

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Einnehmen:**

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 18 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP54AA01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Le Vet. B.V.

Zulassungsdatum:

19/01/2009

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Produlab Pharma B.V.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

401209.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

12/12/2024

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0132/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels