

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

Zugelassen

- Triclabendazole
- Ivermectin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Vimectanin DUO 50 mg/ml + 1 mg/ml oral suspension for sheep
Vimectanin DUO 50 mg/ml + 1 mg/ml πόσιμο εναιώρημα για πρόβατα

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schaf, Lamm

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Suspension zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

-

Schaf, Lamm

- Fleisch und Innereien. 27 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):

QP54AA51

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Griechenland

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 französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Pharma VIM Kft.

Zulassungsdatum:

14/05/2025

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vim Spectrum S.R.L.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

54896/15-05-2025/K-0263601

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/06/2025

Referenzmitgliedstaat:

Ungarn

Verfahrensnummer:

HU/V/0151/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Frankreich Griechenland Irland Italien Rumaenien Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Package Leaflet and Labelling

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