

VALANEQ 0,8MG/ML ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Zugelassen

- Ivermectin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

VALANEQ 0,8MG/ML ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Schaf

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

0.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 6 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:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in griechisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch portugiesisch

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zulassungsdatum:

2/04/1998

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

83116/25-11-2011/K-0032504

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/07/2020

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