

MOLEMEC PLUS PASTE

Myönnetty

- Ivermectin
- Praziquantel

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

MOLEMEC PLUS PASTE

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Hevonen

Antoreitti:

Suun kautta

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

15.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

77.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lääkemuoto:

Oraalipasta

Varoaika antoreiteittäin:

Suun kautta:

-

Hevonen

- Milk. no withdrawal period

Do not use in mares producing milk for human consumption.

- Meat and offal. 30 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QP54AA51

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

France

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Myyntiluvan myöntämispäivä:

9/07/2012

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Vastaava viranomainen:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Myyntilupnumero:

FR/V/0334369 6/2012

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

12/09/2016

Viitejäsenvaltio:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Prosessinnumero:

FR/V/0361/001

Asianomaiset jäsenvaltiot:

Saatavissa vain kielillä [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

eu-puar-frv0361001-mr-rpe409-en.pdf