

VIMECTANIN DUO 50 MG/ML + 1 MG/ML SUSPENSION BUVABLE POUR OVINS

Autorisé

- Triclabendazole
- Ivermectin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

VIMECTANIN DUO 50 MG/ML + 1 MG/ML SUSPENSION BUVABLE POUR OVINS

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Mouton (agneau)

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension buvable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Mouton (agneau)

- Viande et abats. 27 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP54AA51

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Médicaments vétérinaires génériques (article 18 du règlement (UE) 2019/6)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Pharma VIM Kft.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

19/11/2024

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Vim Spectrum S.R.L.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/5490693 8/2024

Date de modification du statut de l'autorisation:

19/11/2024

État membre de référence:

Hongrie

Numéro de procédure:

HU/V/0151/001

États membres concernés:

France Grèce Irlande Italie Roumanie Espagne

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Notice du conditionnement et étiquetage

Résumé des caractéristiques du produit