

# Maximec Horse Oral Paste, 18.7 mg/g

Engedélyezett

- Ivermectin

## Termék azonosítása

**Készítmény neve:**

Maximec Horse Oral Paste, 18.7 mg/g

**Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

**Célállat faj:**

ló

**Alkalmazás módja:**

Oralis alkalmazás

## Termékjellemzők

**Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)  
18.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Gyógyszerforma:**

Belsőleges paszta

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

**Orális alkalmazás:**

- 

**Ió**

- Meat and offal. 21 day

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QP54AA01

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Engedélyezési státusz:**

Valid

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [English](#)

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Bimeda Animal Health Limited

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

22/09/2005

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

PROVET S.A.

---

**Felelős hatóság:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Engedély száma:**

Vm 50146/3007

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

23/09/2024

---

**Referencia tagállam:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Eljárás száma:**

NL/V/0252/001

---

**Érintett tagállamok:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

PUAR Maximec Horse Oral Paste 18.7 mg\_g-updated 092021.pdf