

Animec 0.5% w/v Pour-on Solution

Engedélyezett

- Ivermectin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Medimec 0.5 %w/v Pour-on Solution

Animec 0.5% w/v Pour-on Solution

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

Alkalmazás módja:

Ráöntés

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

0.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Ráöntő oldat

Élmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Ráöntés:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 28 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](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

További információ

Jogosultsági típus:

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

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

24/11/2005

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd

Felelős hatóság:

The Veterinary Medicines Directorate

Engedély száma:

Vm 08749/3140

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

4/04/2022

Referencia tagállam:

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

Eljárás száma:

IE/V/0172/001

Érintett tagállamok:

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

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.