

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

Heimilað

- Triclabendazole
- Ivermectin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Vimectanin DUO 50 mg/ml + 1 mg/ml belsőleges szuszpenzió juhoknak

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Sauðkind (lamb)

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Sauðkind (lamb)

- Kjöt og innmatur. 27 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP54AA51

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ungverjaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í ungverska

Aðeins fáanlegt í ungverska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska franska íþalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Pharma VIM Kft.

Dagsetning markaðsleyfis:

6/07/2023

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Vim Spectrum S.R.L.

Ábyrgt yfirvald:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

11/06/2025

Umsjónarland (RMS):

Ungverjaland

Ferilsnúmer:

HU/V/0151/001

Þátttökulönd (CMS):

Frakkland Grikkland Írland Ítalía Rúmenía Spánn Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet