

Optivermin 50 mg + 500 mg Tabletka

Ekki
heimilað

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Optivermin 50 mg + 500 mg Tabletka

Virkt efni:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Marktegund:

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Lyfjaform:

Tafla

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

QP52AA51

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Pólland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í Polish

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Dagsetning markaðsleyfis:

29/04/2004

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Ábyrgt yfirvald:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markaðsleyfisnúmer:

1525

Dagsetning á breytingu stöðu:

29/04/2004

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

Skjöl

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.