

VANMECTIN

Heimilað

- Ivermectin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

VANMECTIN

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Sauðkind

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
0.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 15 dagar

Nu este autorizată utilizarea la oile care produc lapte pentru consum uman. Oile trebuie tratate cu până la 60 de zile înainte de începutul perioadei de lactație, în cazul în care laptele este destinat consumului uman.

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

QP54AA01

Lögformleg staða:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Rúmenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [rúmenska](#)

Aðeins fáanlegt í [rúmenska](#)

Aðeins fáanlegt í [rúmenska](#)

Aðeins fáanlegt í [rúmenska](#)

Aðeins fáanlegt í [rúmenska](#)

Aðeins fáanlegt í [rúmenska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Markaðsleyfishafi:

Vanelli S.R.L.

Dagsetning markaðsleyfis:

7/05/2017

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Vanelli S.R.L.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

170117

Dagsetning á breytingu stöðu:

27/02/2025

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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