

Furexel Ivermectine 18,7 mg/g pâte orale pour chevaux

Awtorizzat

- Ivermectin

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

Furexel Ivermectine 18,7 mg/g pâte orale pour chevaux

Furexel Ivermectine 18.7 mg/g Paste zum Einnehmen

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriż](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

18.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forma farmaċewtika:

Perjodu ta' rtirar skont ir-rotta tal-għoti:

Užu orali:

●

Horse

- Meat and offal. 16 day
- Milk. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption

Kodiči veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QP54AA01

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#)
[Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi Spanjol Ċek Germaniż Estonjan Ingliz Franciż Taljan Olandiż
Portugiż Slovakk Żvediż Iżlandiż Norwegian

Disponibbli fi:

Luxembourg

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi Ingliz

Disponibbli biss fi Ingliz

Disponibbli biss fi Ingliz

Disponibbli biss fi Ingliz

Disponibbli biss fi Ingliz

Disponibbli biss fi Ingliz

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

Bazi ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

4/03/1997

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Awtorità responsabbli:

Ministry Of Health And Social Security

Numru tal-awtorizzazzjoni:

V 344/02/12/0862

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

12/09/2008

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.