

Ivermax 18,7 mg/g orale pasta voor paarden

Toegelaten

- Ivermectin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Ivermax 18,7 mg/g orale pasta voor paarden

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Paard

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
18.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Pasta voor oraal gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Paard

- Meat and offal. 34 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP54AA01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Nederland

Beschikbaar in:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Acme Drugs S.r.l.

Handelsvergunningsdatum:

25/04/2019

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Acme Drugs S.r.l.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 10512

Datum toelatingswijziging:

17/06/2024

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0206/001

Betrokken lidstaten:

België Duitsland Nederland Spanje

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents