

IVERMECTINA FP 3 mg comprimate pentru câini

Toegelaten

- Ivermectin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

IVERMECTINA FP 3 mg comprimate pentru câini

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
3.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Tablet

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP54AA01

Afleverstatus:Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Vergunningsstatus:Valid

Toegelaten in:Roemenië

Beschikbaar in:Roemenië

Verpakkingsomschrijving:Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

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](#)

Handelsvergunninghouder:Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Handelsvergunningsdatum:10/02/2003

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Vergunningsnummer:

150186

Datum toelatingswijziging:

17/02/2026

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

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.