

VERMAX D

Autorisert

- Ivermectin
- Closantel sodium dihydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

VERMAX D

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

sau

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

50.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

135.90 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

sau

- Slakt. 28 dag
 - Melk. no withdrawal period
- No withdrawal period
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP54AA51

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning unntatt for noen pakningsstørrelser

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

FR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad med samtykke (Artikkel 13c i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

26/03/2010

Tilvirker for batchfrigivelse:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/9829328 1/2010

Status for endring av markedsføringstillatelse:

19/05/2015

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.