

IVOMECEPRINEX 5 mg/ml roztok na nalievanie na chrbát pour-on

Ikke
autorisert

- Eprinomectin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

IVOMECEPRINEX 5 mg/ml roztok na nalievanie na chrbát pour-on

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Påhelling

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
5.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Påhellingsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Påhelling:

-

storfe

- Slakt. 15 dag

- Melk. 0 dag Milk zero days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):QP54AA04

Juridisk status for forsyning:Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:Overgitt-fracfalt

Autorisert i:SI

Pakningsbeskrivelse:Bare tilgjengelig i SlovakiskBare tilgjengelig i SlovakiskBare tilgjengelig i SlovakiskBare tilgjengelig i Slovakisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:Boehringer Ingelheim Animal Health France

Markedsføringsgodkjenningsdato:

22/04/1999

Tilvirker for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

96/048/99-S

Status for endring av markedsføringstillatelse:

26/02/2024

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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