

Bimectin Horse Oral Paste 18.7 mg/g

Autorisert

- Ivermectin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Bimectin Horse Oral Paste 18.7 mg/g

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hest

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
18.70 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Oralpasta

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

hest

- Slakt. 34 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP54AA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bimeda Animal Health Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

6/06/2003

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bimeda Animal Health Limited

Ansvarlig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

400683.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

30/12/2008

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0441/001

Gjeldende medlemsstater:

AT DK FR DE EL IT PT ES

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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