

Bovipour 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

Autorisert

- Ivermectin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Bovipour 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

Bovipour 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

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. 28 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:

Irland

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

25/05/2007

Tilvirker for batchfrigivelse:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA10987/162/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

25/05/2007

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0212/001

Gjeldende medlemsstater:

AT ES

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.