

Furexel

Ikke autorisert

- Ivermectin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Furexel

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. 21 dag
- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch zum menschlichen Verzehr bestimmt ist.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP54AA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Tysk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

3/05/1996

Tilvirker for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

400032.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

9/10/2019

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