

Frommectin 10 mg/ml injeksio sjarvasmarh k, juhok  s sert sek r sz re A. U. V.

Autorisert

- Ivermectin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Frommectin 10 mg/ml injeksio sjarvasmarh k, juhok  s sert sek r sz re A. U. V.

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

M larter:

storfe

sau

gris

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Subkutan bruk:**

-

storfe

- Slakt. 49 dag

-

sau

- Slakt. 22 dag

-

gris

- Slakt. 14 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:

HU

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om veletablert bruk (Artikkel 13a i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bremer Pharma GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

5/07/2005

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bremer Pharma GmbH

Ansvarlig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

5/07/2005

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