

Furexel Ivermectine 18,7 mg/g pâte orale pour chevaux

Autorisert

- Ivermectin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Furexel Ivermectine 18,7 mg/g pâte orale pour chevaux

Furexel Ivermectine 18.7 mg/g Paste zum Einnehmen

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. 16 dag
- Melk. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP54AA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LU

Tilgjengelig i:

LU

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](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

4/03/1997

Tilvirker for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health And Social Security

Godkjenningsnummer:

V 344/02/12/0862

Status for endring av markedsføringstillatelse:

12/09/2008

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

Dokumenter

Pakningsvedlegg

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

Preparatomtale

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