

Ivermectin Entwurmung 12mg/g - Gel zum Eingeben für Pferde

Dopuszczony

- Ivermectin

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Ivermectin Entwurmung 12mg/g - Gel zum Eingeben für Pferde

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
12.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Żel doustny

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie doustne:

-

Horse

- Meat and offal. 18 day
- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP54AA01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

14/11/2011

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Produlab Pharma B.V.

Organ odpowiedzialny:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numer pozwolenia:

401523.00.00

Data zmiany statusu pozwolenia:

12/12/2018

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

2401523-parde-20111020.pdf