

Vimectanin DUO 50 mg/ml + 1 mg/ml oral suspension for sheep

Autorizado

- Triclabendazole
- Ivermectin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Vimectanin DUO 50 mg/ml + 1 mg/ml oral suspension for sheep

VIMECTANIN DUO 50 mg/ml + 1 mg/ml SUSPENSION ORAL PARA OVINO

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

50.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

1.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Sheep (lamb)

- Meat and offal. 27 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP54AA51

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Pharma VIM Kft.

Data de autorização de introdução no mercado:

4/12/2024

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Vim Spectrum S.R.L.

Autoridade responsável:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

4368 ESP

Data da alteração do estado de autorização:

5/12/2024

Estado-Membro de referência:

Hungria

Número de procedimento:

HU/V/0151/001

Estados-Membros envolvidos:

França Grécia Irlanda Itália Roménia Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.