

Furexel

Neautorizat

- Ivermectin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Furexel

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

18.70 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pastă orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Cal

- Carne și organe. 21 zi
- Milk. no withdrawal period

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

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP54AA01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Germană

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Franceză Italiană Letonă Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data autorizației de comercializare:

3/05/1996

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

400032.00.00

Data modificării statusului autorizației:

9/10/2019

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet