

VANMECTIN

Autorizat

- Ivermectin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

VANMECTIN

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Oaie

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

0.80 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Oaie

- Carne și organe. 15 zi

Nu este autorizată utilizarea la oile care produc lapte pentru consum uman. Oile trebuie tratate cu până la 60 de zile înainte de începutul perioadei de lactație, în cazul în care laptele este destinat consumului uman.

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP54AA01

Statusul legal privind eliberarea:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Descrierea ambalajului:

Cutie de carton x 10 bidoane x 1000 ml

Cutie de carton x 20 flacoane x 500 ml

Cutie de carton x 30 flacoane x 100 ml

Bidon de polietilenă x 1000 ml

Flacon din polietilenă x 500 ml

Flacon din polietilenă x 100 ml

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Vanelli S.R.L.

Data autorizației de comercializare:

7/05/2017

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Vanelli S.R.L.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

170117

Data modificării statusului autorizației:

27/02/2025

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

Documente

Combined File of all Documents

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006478>