

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

Oprávněný

- Triclabendazole
- Ivermectin

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Perorálna suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Perorálne použitie:

-

Sheep (lamb)

- Meat and offal. 27 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP54AA51

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)

[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Španielsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)

[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Pharma VIM Kft.

Dátum registrácie lieku:

4/12/2024

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Vim Spectrum S.R.L.

Zodpovedný orgán:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Číslo registrácie:

4368 ESP

Dátum zmeny stavu registrácie:

5/12/2024

Referenčný členský štát:

Maďarsko

Číslo postupu:

HU/V/0151/001

Dotknuté členské štáty:

Francúzsko Grécko Írsko Taliansko Rumunsko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.