

Ivomec vet. 10 mg/ml, injeksjonsvæske, oppløsning

Разрешен

- Ivermectin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Ivomec vet. 10 mg/ml, injeksjonsvæske, oppløsning

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

северен елен

свиня

овца

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:**Подкожно приложение:**

-

говеда

- Meat and offal. 49 day

The preparation is not approved for animals that produce milk for human consumption. Pregnant animals that are to produce milk for human consumption must not be treated for the last 60 days before the expected birth.

-

северен елен

- Meat and offal. 28 day

-

свиня

- Meat and offal. 14 day

-

овца

- Meat and offal. 22 day

The preparation is not approved for animals that produce milk for human consumption. Pregnant animals that are to produce milk for human consumption must not be treated for the last 60 days before the expected birth.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP54AA01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Norway

Описание на опаковката:

Налично само в Norwegian

Налично само в Norwegian

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Дата на разрешение за търговия:

21/07/1986

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Отговорен орган:

Norwegian Medical Products Agency

Номер на разрешението за търговия:

0000-07120

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

21/07/2003

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.