

# Ivomec vet. 0,8 mg/ml, mikstur oppløsning

Разрешен

- Ivermectin

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

Ivomec vet. 0,8 mg/ml, mikstur oppløsning

---

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

---

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

овца

коза

---

**Начин на приложение:**

Перорално приложение

---

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в [Английски](#)

0.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Перорален разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Перорално приложение:**

•

**овца**

- Meat and offal. 6 day

Sows and goats that produce milk for human consumption cannot be treated during lactation or within 28 days before lactation.

•

**коза**

- Meat and offal. 8 day

Sows and goats that produce milk for human consumption cannot be treated during lactation or within 28 days before lactation.

---

**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

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:**

11/05/1992

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Отговорен орган:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Номер на разрешението за търговия:**

0000-07737

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

11/05/2007

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://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.