

Ivomec vet. oralpasta 18,7 mg/g, til hest

Разрешен

- Ivermectin

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Ivomec vet. oralpasta 18,7 mg/g, til hest

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

кон

Начин на приложение:

Перорално приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)
18.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Перорална паста

Withdrawal period by route of administration:

Перорално приложение:

• **КОН**

- Meat and offal. 14 day

Not permitted for use in mares producing milk for human consumption

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP54AA01

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Norway

Описание на опаковката:

Налично само на [Norwegian](#)

Налично само на [Norwegian](#)

Налично само на [Norwegian](#)

Налично само на [Norwegian](#)

Налично само на [Norwegian](#)

Налично само на [Norwegian](#)

Налично само на [Norwegian](#)

Налично само на [Norwegian](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценз за употреба:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Marketing authorisation date:

21/06/1985

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Отговорен орган:

Norwegian Medical Products Agency

Номер на лиценз:

0000-07013

Дата на промяна в статуса на лиценз:

26/05/2010

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

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041396>