

# ORAMEC

Разрешен

- Ivermectin

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

ORAMEC

### Активно вещество:

Налично само в English

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

овца

коза

### Начин на приложение:

Перорално приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в English

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
- Milk. no withdrawal period Leche: No usar para consumo humano

- 

**коза**

- Meat and offal. 8 day
- Milk. no withdrawal period Leche: No usar para consumo humano

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QP54AA01

---

**Режим на отпускане:**

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

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

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

---

**Наличен в:**

Spain

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Spanish](#)

Налично само в [Spanish](#)

Налично само в [Spanish](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

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

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Espana S.A.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

1/09/1995

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

---

**Отговорен орган:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Номер на разрешението за търговия:**

1041 ESP

---

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

1/09/1995

---

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.

Данни върху опаковката

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/600000054911>