

ORAMEC 0,8 mg/ml soluzione orale per ovini e caprini

Разрешен

- Ivermectin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

ORAMEC 0,8 mg/ml soluzione orale per ovini e caprini

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

0.08 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Перорален разтвор

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

-

овца

- Meat and offal. 10 day

E' vietato l'uso del prodotto negli animali in lattazione che producono latte destinato al consumo umano e nei 60 giorni precedenti il parto.

-

коза

- Meat and offal. 14 day

E' vietato l'uso del prodotto negli animali in lattazione che producono latte destinato al consumo umano e nei 60 giorni precedenti il parto.

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

Описание на опаковката:

Налично само в Италиански

Налично само в Италиански

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](#) [Италиански](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

Дата на разрешение за търговия:

15/07/1993

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Отговорен орган:

Ministry Of Health

Номер на разрешението за търговия:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

15/07/2008

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

Документи

Combined File of all Documents

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