

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

Registrováno

- Ivermectin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

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

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Ovce

Koza

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

0.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Perorální roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

-

Ovce

- Maso. 6 day

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

-

Koza

- Maso. 8 day

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

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QP54AA01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Norsko

Dostupné v:

Norsko

Popis balení:

Dostupné pouze v Norwegian

Dostupné pouze v Norwegian

Dostupné pouze v Norwegian

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Datum registrace:

11/05/1992

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Příslušný orgán:

Norwegian Medical Products Agency

Registrační číslo:

0000-07737

Datum změny stavu registrace:

11/05/2007

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.