

Ivermax 0,8 mg/ml mikstur, oppløsning til sau.

Registrováno

- Ivermectin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Ivermax 0,8 mg/ml mikstur, oppløsning til sau.

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Ovce

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. 10 day

Not approved for animals that produce milk for human consumption. Pregnant animals that are to produce milk for human consumption must not be treated in the last 60 days before the expected birth.

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):
QP54AA01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Norsko

Popis balení:

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 Lithuanian Norwegian

Držitel rozhodnutí o registraci:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Datum registrace:

13/02/2014

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Příslušný orgán:

Norwegian Medical Products Agency

Registrační číslo:

11-8473

Datum změny stavu registrace:

1/02/2019

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.