

Oramec Drench vet. 0,8 mg/ml Mixtúra, lausn Handa sauðfé og geitum.

Autoriseret

- Ivermectin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Oramec Drench vet. 0,8 mg/ml Mixtúra, lausn Handa sauðfé og geitum.

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Får

Ged

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

0.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Oral opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Oral anvendelse:

•

Får

- Meat and offal. 6 dag

Ekki má meðhöndla dýr sem gefa af sér mjólk til manneidis.

•

Ged

- Meat and offal. 8 dag

Ekki má meðhöndla dýr sem gefa af sér mjólk til manneidis.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP54AA01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Iceland

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Icelandic](#)

Kun tilgængelig på [Icelandic](#)

Kun tilgængelig på [Icelandic](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Portuguese](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Dato for markedsføringstilladelse:

1/04/1992

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France
Merck Sharp & Dohme B.V.

Ansvarlig myndighed:

Icelandic Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

910066

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

18/01/2022

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.