

Ivomec vet 18,7 mg/g oraalipasta

Autoriseret

- Ivermectin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Ivomec vet 18,7 mg/g oraalipasta

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hest

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

18.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Oral pasta

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Oral anvendelse:

-

Hest

- Meat and offal. 14 dag

Ei saa käyttää tammoille, joiden maitoa käytetään elintarvikkeeksi.

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](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Finland

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Finnish](#)

Kun tilgængelig på [Finnish](#)

Kun tilgængelig på [Finnish](#)

Kun tilgængelig på [Finnish](#)

Kun tilgængelig på [Finnish](#)

Kun tilgængelig på [Finnish](#)

Kun tilgængelig på [Finnish](#)

Kun tilgængelig på [Finnish](#)

Kun tilgængelig på [Finnish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Dato for markedsføringstilladelse:

11/02/1986

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighed:

Finnish Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

9230

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

11/02/1986

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.