

# ORAMEC 0,8 mg/ml SOLUCION ORAL PARA OVINO Y CAPRINO

Zugelassen

- Ivermectin

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

ORAMEC 0,8 mg/ml SOLUCION ORAL PARA OVINO Y CAPRINO

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Schaf

Ziege

---

**Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

0.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Lösung zum Einnehmen

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****zum Einnehmen:**

•

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

- Milch. no withdrawal period

Leche: No usar para consumo humano

•

**Ziege**

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

- Milch. no withdrawal period

Leche: No usar para consumo humano

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QP54AA01

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

**Zugelassen in:**

Spanien

**Verfügbar in:**

Spanien

**Packungsbeschreibung:**Verfügbar nur in [spanisch](#)Verfügbar nur in [spanisch](#)Verfügbar nur in [spanisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Espana S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

1/09/1995

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

---

**Zuständige Behörde:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Zulassungsnummer:**

1041 ESP

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

1/09/1995

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

## Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

## Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.