

Ivomec-P 18,7 mg/g Paste zum Eingeben für Pferde

Autorisiert

- Ivermectin

Product identification

Name des Arzneimittels:

Ivomec-P 18,7 mg/g Paste zum Eingeben für Pferde

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Pferd

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
19.60 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Paste zum Einnehmen

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

• Pferd

- Fleisch und Innereien. 21 day

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

QP54AA01

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Österreich

Beschreibung der Verpackung:

11,77 g Paste in Applikationsspritze mit weissem PP-Spritzenkörper und weisser Gummikappe

50x je 11,77 g Paste in Applikationsspritzen mit weissem PP-Spritzenkörper und weisser Gummikappe

50x je 6,42 g Paste in Applikationsspritzen mit weissem PP-Spritzenkörper und weisser LDPE-Kappe

50x je 8,03 g Paste in Applikationsspritzen mit weissem PP-Spritzenkörper und weisser Gummikappe

6,42 g Paste in Applikationsspritze mit weissem PP-Spritzenkörper und weisser LDPE-Kappe

8,03 g Paste in Applikationsspritze mit weissem PP-Spritzenkörper weisser Gummikappe

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-00125

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/05/1990

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

Packungsbeilage

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072427>