

Ivomec.P

Zugelassen

- Ivermectin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Ivomec.P

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
18.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Paste zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

Nicht bei Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

- Milch. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch zum menschlichen Verzehr bestimmt ist.

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:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID6) 588.5 Gramm: Faltschachtel (Pappe) mit 50 Applikationsspritze für Zubereitungen zum Eingeben (Polypropylen) mit jeweils 11.77 Gramm, verschlossen mit Verschlusskappe (Gummi)

(ID5) 401.5 Gramm: Faltschachtel (Pappe) mit 50 Applikationsspritze für Zubereitungen zum Eingeben (Polypropylen) mit jeweils 8.03 Gramm, verschlossen mit Verschlusskappe (Gummi)

(ID4) 11.77 Gramm: Faltschachtel (Pappe) mit 1 Applikationsspritze für Zubereitungen zum Eingeben (Polypropylen) mit 11.77 Gramm, verschlossen mit Verschlusskappe (Gummi)

(ID3) 8.03 Gramm: Faltschachtel (Pappe) mit 1 Applikationsspritze für Zubereitungen zum Eingeben (Polypropylen) mit 8.03 Gramm, verschlossen mit Verschlusskappe (Gummi)

(ID2) 321 Gramm: Faltschachtel (Pappe) mit 50 Applikationsspritze für Zubereitungen zum Eingeben (Polypropylen) mit jeweils 6.42 Gramm, verschlossen mit Verschlusskappe (Polyethylen geringer Dichte)

(ID1) 6.42 Gramm: Faltschachtel (Pappe) mit 1 Applikationsspritze für Zubereitungen zum Eingeben (Polypropylen) mit 6.42 Gramm, verschlossen mit Verschlusskappe (Polyethylen geringer Dichte)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

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

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Zulassungsdatum:

21/03/1990

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

18481.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/05/2001

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente