

# Ovimectin 10 mg/ml Solution for Injection for Sheep

Εγκεκριμένο

- Ivermectin

## Ταυτοποίηση προϊόντος

**Όνομασία φαρμάκου:**

Ovimectin 10 mg/ml Solution for Injection for Sheep

**Δραστική ουσία:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

**Είδος-στόχος:**

Πρόβατο

**Οδός χορήγησης:**

Υποδόρια χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

**Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο διάλυμα

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

## Υποδόρια χρήση:

•

### Πρόβατο

- Meat and offal. 42 Ημέρα

---

## Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QP54AA01

---

## Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

## Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

---

## Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

## Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

### Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Bimeda Animal Health Limited

---

### Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

26/05/2006

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**  
Bimeda Animal Health Limited

---

**Αρμόδια αρχή:**  
Health Products Regulatory Authority

---

**Αριθμός έγκρισης:**  
VPA22033/067/001

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**  
26/05/2006

---

**Κράτος Μέλος αναφοράς:**  
Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά  
Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Αριθμός διαδικασίας:**  
IE/V/0215/001

---

**Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:**  
Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά  
Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.