

Ivomec vet. 0,8 mg/ml, mikstur oppløsning

Autorizado

- Ivermectin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Ivomec vet. 0,8 mg/ml, mikstur oppløsning

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Caprino

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
0.80 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía oral:**

-

Ovino

- Meat and offal. 6 Día

Sows and goats that produce milk for human consumption cannot be treated during lactation or within 28 days before lactation.

-

Caprino

- Meat and offal. 8 Día

Sows and goats that produce milk for human consumption cannot be treated during lactation or within 28 days before lactation.

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP54AA01

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Noruega

Disponible en:

Noruega

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Norwegian](#)

Disponibile únicamente en [Norwegian](#)

Disponibile únicamente en [Norwegian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Fecha de autorización de comercialización:

11/05/1992

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Número de autorización:

0000-07737

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/05/2007

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.