

# Oramec Drench vet. 0,8 mg/ml Mixtúra, lausn Handa sauðfé og geitum.

Autorizado

- Ivermectin

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Oramec Drench vet. 0,8 mg/ml Mixtúra, lausn Handa sauðfé og geitum.

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Ovino

Caprino

### **Vía de administración:**

Vía oral

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible 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

Ekki má meðhöndla dýr sem gefa af sér mjólk til manneidis.

•

**Caprino**

- Meat and offal. 8 Día

Ekki má meðhöndla dýr sem gefa af sér mjólk til manneidis.

---

**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:**

Islandia

---

**Disponibile en:**

Islandia

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [Icelandic](#)

Disponibile únicamente en [Icelandic](#)

Disponibile únicamente en [Icelandic](#)

---

## 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](#) [Portuguese](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

1/04/1992

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS  
Merck Sharp & Dohme B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Número de autorización:**

910066

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

18/01/2022

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.

Etiquetado

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