

Ivomec vet 18,7 mg/g oraalipasta

Autorizado

- Ivermectin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Ivomec vet 18,7 mg/g oraalipasta

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
18.70 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Pasta oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Caballos

- Meat and offal. 14 Día

Ei saa käyttää tammoille, joiden maitoa käytetään elintarvikkeeksi.

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:

Finlandia

Disponible en:

Finlandia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Finnish](#)

Disponibile únicamente en [Finnish](#)

Disponibile únicamente en [Finnish](#)

Disponibile únicamente en [Finnish](#)

Disponibile únicamente en [Finnish](#)

Disponibile únicamente en [Finnish](#)

Disponibile únicamente en [Finnish](#)

Disponibile únicamente en [Finnish](#)

Disponibile únicamente en [Finnish](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile 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:

11/02/1986

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

Finnish Medicines Agency

Número de autorización:

9230

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/02/1986

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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

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