

Ivomec premix

Ei myönnetty

- Ivermectin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Ivomec premix

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Sika

Antoreitti:

Rehuun sekoitettuna

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
6.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lääkemuoto:

Esisekoite lääkerehua varten

Varoaika antoreiteittäin:

Rehuun sekoitettuna:

-

Sika

- Meat and offal. 27 day
- Meat and offal. 7 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QP54AA01

Reseptistatus:

Saatavissa vain kielillä [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)

Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

11/02/1998

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Dopharma International B.V.

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Vastaava viranomainen:

Medicines Evaluation Board

Myyntilupanumero:

REG NL 8731

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

25/03/2024

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.