

Oramec 0,8 mg/ml, oplossing voor oraal gebruik voor schapen

Myönnetty

- Ivermectin

Valmisteiden perustiedot

Lääkkeen nimi:

Oramec 0,8 mg/ml, oplossing voor oraal gebruik voor schapen

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Lammas

Antoreitti:

Suun kautta

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
0.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:

Suun kautta:

-

Lammas

- Meat and offal. 14 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QP54AA01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

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](#)

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:

8/07/1992

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Vastaava viranomainen:

Medicines Evaluation Board

Myyntilupanumero:

REG NL 1853

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

26/07/2020

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.