

Ivomec vet. 0,8 mg/ml Oral lösning

Údaraithe

- Ivermectin

Product identification

Ainm an chógais:

Ivomec vet. 0,8 mg/ml Oral lösning

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Úsáid béil

Product details

Substaint ghníomhach / Láidreach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)
0.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Foirm chógaisíochta:

Tuaslagán béil

Withdrawal period by route of administration:**Úsáid béil:****• Sheep**

- Meat and offal. 6 day

Tackor och getter som producerar mjölk för human konsumtion får inte behandlas under laktation eller inom 28 dygn före laktation.

• Goat

- Meat and offal. 8 day

Tackor och getter som producerar mjölk för human konsumtion får inte behandlas under laktation eller inom 28 dygn före laktation.

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QP54AA01

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Valid

Authorised in:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Swedish](#)

Ar fáil ach amháin i [Swedish](#)

Ar fáil ach amháin i [Swedish](#)

Additional information

Entitlement type:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Marketing authorisation date:

Níl an fhaisnéis seo ar fáil don táirge seo.

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Merck Sharp & Dohme B.V.

An t-údarás atá freagrach:

Swedish Medical Products Agency

Uimhir údaraithe:

11484

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:

10/01/1992

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Bileog phacáiste

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Achoimre ar shaintréithe an táirge

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Lipéadú

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045207>