

Ivermax 0,8 mg/ml mikstur, oppløsning til sau.

Odobreno

- Ivermectin

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Ivermax 0,8 mg/ml mikstur, oppløsning til sau.

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Kroz usta

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
0.80 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Oralna otopina

Karencija prema putu aplikacije:

Kroz usta:

-

Sheep

- Meat and offal. 10 day

Not approved for animals that produce milk for human consumption. Pregnant animals that are to produce milk for human consumption must not be treated in the last 60 days before the expected birth.

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QP54AA01

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [Norwegian](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

13/02/2014

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Nadležno tijelo:

Norwegian Medical Products Agency

Broj odobrenja:

11-8473

Datum promjene statusa odobrenja:

1/02/2019

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.