

# Ivomec vet. 0,8 mg/ml, mikstur oppløsning

Engedélyezett

- Ivermectin

## Termék azonosítása

**Készítmény neve:**

Ivomec vet. 0,8 mg/ml, mikstur oppløsning

**Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

**Célállat faj:**

juh  
kecske

**Alkalmazás módja:**

Oralis alkalmazás

## Termékjellemzők

**Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)  
0.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Gyógyszerforma:**

Belsőleges oldat

## **Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

### **Oralis alkalmazás:**

- 

#### **juh**

- Meat and offal. 6 day

Sows and goats that produce milk for human consumption cannot be treated during lactation or within 28 days before lactation.

- 

#### **kecske**

- Meat and offal. 8 day

Sows and goats that produce milk for human consumption cannot be treated during lactation or within 28 days before lactation.

---

## **Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QP54AA01

---

## **Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## **Engedélyezési státusz:**

Valid

---

## **Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## **Elérhető:**

Norway

---

## **Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Norwegian](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

11/05/1992

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Felelős hatóság:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Engedély száma:**

0000-07737

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

11/05/2007

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.