

Oramec Drench vet. 0,8 mg/ml Mixtúra, lausn Handa sauðfé og geitum.

Engedélyezett

- Ivermectin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Oramec Drench vet. 0,8 mg/ml Mixtúra, lausn Handa sauðfé og geitum.

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

Ekki má meðhöndla dýr sem gefa af sér mjólk til manneldis.

-

kecske

- Meat and offal. 8 day

Ekki má meðhöndla dýr sem gefa af sér mjólk til manneldis.

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](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Iceland

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Icelandic](#)

Csak itt érhető el [Icelandic](#)

Csak itt érhető el [Icelandic](#)

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](#) [Portuguese](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

1/04/1992

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Merck Sharp & Dohme B.V.

Felelős hatóság:

Icelandic Medicines Agency

Engedély száma:

910066

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

18/01/2022

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a 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.

Betegtájékoztató

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

Címkeszöveg

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