

# ORAMEC 0,8 mg/ml soluzione orale per ovini e caprini

Engedélyezett

- Ivermectin

## Termék azonosítása

**Készítmény neve:**

ORAMEC 0,8 mg/ml soluzione orale per ovini e caprini

---

**Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

---

**Célállat faj:**

juh  
kecske

---

**Alkalmazás módja:**

Oralis alkalmazás

---

## Termékjellemzők

**Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)  
0.08 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

**Gyógyszerforma:**

Belsőleges oldat

---

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

### **Oralis alkalmazás:**

- 

#### **juh**

- Meat and offal. 10 day

E' vietato l'uso del prodotto negli animali in lattazione che producono latte destinato al consumo umano e nei 60 giorni precedenti il parto.

- 

#### **kecske**

- Meat and offal. 14 day

E' vietato l'uso del prodotto negli animali in lattazione che producono latte destinato al consumo umano e nei 60 giorni precedenti il parto.

---

## **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](#)

---

## **Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

---

## 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](#) [Italian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

15/07/1993

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Felelős hatóság:**

Ministry Of Health

---

**Engedély száma:**

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

15/07/2008

---

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

## Dokumentumok

Combined File of all Documents

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