

IVOMEK 0,6% premix na medikáciu krmiva pre ošípané

Ekki heimilt

- Ivermectin

Product identification

Heiti lyfs:

IVOMEK 0,6% premix na medikáciu krmiva pre ošípané

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Svín (til undaneldis)

Svín

Íkomuleið:

Til notkunar í fóður

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

6.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Forblanda fyrir lyfjablandað fóður

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar í fóður:**• Svín (til undaneldis)**

- Kjöt og innmatur. 12 dagar

• Svín

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

ATC flokkun (dýralyf):

QP54AA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Authorised in:

Slóvakía

Áletrun:

Aðeins í boði í [Slovak](#)

Aðeins í boði í [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

13/06/1994

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Dopharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

98/231/94-S

Dagsetning leyfisbreytingar:

24/11/2021

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

Documents

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041377>