

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

Heimilað

- Ivermectin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Sauðkind

Geit

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

0.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

•

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

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

•

Geit

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

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

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP54AA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ísland

Fáanlegt í:

Ísland

Lýsing umbúða:

Oramec Drench vet. 0,8 mg/ml Mixtúra, lausn 1 lítri Flaska 025965

Oramec Drench vet. 0,8 mg/ml Mixtúra, lausn 5 lítrar Flaska 005822

Oramec Drench vet. 0,8 mg/ml Mixtúra, lausn 2,5 lítrar Flaska 026021

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska Portuguese

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Dagsetning markaðsleyfis:

1/04/1992

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Boehringer Ingelheim Animal Health France
Merck Sharp & Dohme B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Icelandic Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

910066

Dagsetning á breytingu stöðu:

18/01/2022

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Fylgiseðill

Áletranir