

Ivomec premix

Ekki heimilað

- Ivermectin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Ivomec premix

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í fóður

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

6.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Forblanda fyrir lyfjablandað fóður

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í fóður:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 27 dagar

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

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

QP54AA01

Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í [þýska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#) [ítalska](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Holland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

11/02/1998

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Dopharma International B.V.

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

REG NL 8731

Dagsetning á breytingu stöðu:

25/03/2024

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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