

Ivermax 0,8 mg/ml mikstur, oppløsning til sau.

Registruotas

- Ivermectin

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Ivermax 0,8 mg/ml mikstur, oppløsning til sau.

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Avis

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.80 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Geriamasis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Vartoti per burną:

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 10 d.

Not approved for animals that produce milk for human consumption. Pregnant animals that are to produce milk for human consumption must not be treated in the last 60 days before the expected birth.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QP54AA01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Norwegian

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Mišraus vaisto paraiška - biologinio įsisavinamumo tyrimų negalima panaudoti biologiniam lygiavertiškumui įrodyti, pagal Reglamento (ES) 2019/6 19(1)(b) straipsnį

Registruotojas:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Rinkodaros leidimo data:

13/02/2014

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Atsakinga institucija:

Norwegian Medical Products Agency

Registracijos numeris:

11-8473

Registracijos statuso pasikeitimo data:

1/02/2019

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.