

Ivomec vet. oralpasta 18,7 mg/g, til hest

Awtorizzat

- Ivermectin

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

Ivomec vet. oralpasta 18,7 mg/g, til hest

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

Dettagli tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
18.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forma farmaċewtika:

Pejst għall-ħalq

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:**Użu orali:**

-

Horse

- Meat and offal. 14 day

Not permitted for use in mares producing milk for human consumption

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QP54AA01

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli fi:

Norway

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Norwegian](#)

Tagħrif addizzjonali**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

Bazi ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

21/06/1985

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Awtorità responsabbli:

Norwegian Medical Products Agency

Numru tal-awtorizzazzjoni:

0000-07013

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

26/05/2010

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

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.