

# ORAMEC 0,8 mg/ml soluzione orale per ovini e caprini

Toegelaten

- Ivermectin

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

ORAMEC 0,8 mg/ml soluzione orale per ovini e caprini

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Schaap

Geit

---

**Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

0.08 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Drank

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Oraal gebruik:**

- 

**Schaap**

- Meat and offal. 10 day

E' vietato l'uso del prodotto negli animali in lattazione che producono latte destinato al consumo umano e nei 60 giorni precedenti il parto.

- 

**Geit**

- Meat and offal. 14 day

E' vietato l'uso del prodotto negli animali in lattazione che producono latte destinato al consumo umano e nei 60 giorni precedenti il parto.

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QP54AA01

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Italië

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

15/07/1993

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Ministry Of Health

---

**Vergunningsnummer:**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

**Datum toelatingswijziging:**

15/07/2008

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.