

Ivomec vet. 0,8 mg/ml, mikstur oppløsning

Autorisert

- Ivermectin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Ivomec vet. 0,8 mg/ml, mikstur oppløsning

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

sau
geit

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.80 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Mikstur, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Oral bruk:**

-

sau

- Slakt. 6 dag

Sows and goats that produce milk for human consumption cannot be treated during lactation or within 28 days before lactation.

-

geit

- Slakt. 8 dag

Sows and goats that produce milk for human consumption cannot be treated during lactation or within 28 days before lactation.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP54AA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NO

Tilgjengelig i:

NO

Pakningsbeskrivelse:

5000 ml polyetylenkanne

1000 ml polyetylenkanne

2500 ml polyetylenkanne

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Markedsføringsgodkjenningsdato:

11/05/1992

Tilvirker for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

0000-07737

Status for endring av markedsføringstillatelse:

11/05/2007

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Package Leaflet