

Ivomec premix

Ikke autorisert

- Ivermectin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Ivomec premix

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

Administrasjonsvei:

Bruk i fôr

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
6.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Premiks til medisineret fôr

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i fôr:

-

gris

- Slakt. 27 dag

- Slakt. 7 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP54AA01

Juridisk status for forsyning:

Legemiddel gjenstand for medisinsk forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracalt

Autorisert i:

NL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Nederlandsk

Bare tilgjengelig i Nederlandsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

11/02/1998

Tilvirker for batchfrigivelse:

Dopharma International B.V.

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 8731

Status for endring av markedsføringstillatelse:

25/03/2024

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.