

Ivomec oppløsning for injeksjon for runderen, schapen en varkens

Autorisert

- Ivermectin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Ivomec oppløsning for injeksjon for runderen, schapen en varkens

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

gris
storfe
sau

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)
10.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

gris

- Slakt. 28 dag

-

storfe

- Slakt. 49 dag

-

sau

- Slakt. 63 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP54AA01

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Dutch

Bare tilgjengelig i Dutch

Bare tilgjengelig i Dutch

Bare tilgjengelig i Dutch

Bare tilgjengelig i Dutch

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:

9/03/1999

Tilvirker for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 1438

Status for endring av markedsføringstillatelse:

26/07/2020

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000065934>