

Ivomec vet. 10 mg/ml stungulyf, lausn

Autorisert

- Ivermectin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Ivomec vet. 10 mg/ml stungulyf, lausn

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

geit

gris

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Subkutan bruk:**

-

storfe

- Slakt. 49 dag

-

sau

- Slakt. 45 dag

-

geit

- Slakt. 45 dag

-

gris

- Slakt. 45 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:

IS

Tilgjengelig i:

IS

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Islandsk

Bare tilgjengelig i [Islandsk](#)

Bare tilgjengelig i [Islandsk](#)

Bare tilgjengelig i [Islandsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Markedsføringsgodkjenningsdato:

27/11/1984

Tilvirker for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighet:

Icelandic Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

843334

Status for endring av markedsføringstillatelse:

27/04/2010

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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