

Ivomec vet. 18,7 mg/g Oral pasta

Dopuszczony

- Ivermectin

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Ivomec vet. 18,7 mg/g Oral pasta

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
18.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Pasta doustna

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie doustne:

-

Horse

- Meat and offal. 14 day

Får inte användas till ston som producerar mjölk till humant bruk.

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP54AA01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Sweden

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w szwedzki

Dostępne wyłącznie w szwedzki

Dostępne wyłącznie w szwedzki

Dostępne wyłącznie w szwedzki

Dostępne wyłącznie w szwedzki

Dostępne wyłącznie w szwedzki

Dostępne wyłącznie w szwedzki

Dostępne wyłącznie w szwedzki

Dostępne wyłącznie w szwedzki

Dostępne wyłącznie w szwedzki

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

25/04/1986

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Organ odpowiedzialny:

Swedish Medical Products Agency

Numer pozwolenia:

10369

Data zmiany statusu pozwolenia:

25/04/1986

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.