

Oramec Drench vet. 0,8 mg/ml Mixtúra, lausn Handa sauðfé og geitum.

Autorizado

- Ivermectin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Oramec Drench vet. 0,8 mg/ml Mixtúra, lausn Handa sauðfé og geitum.

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
0.80 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Sheep

- Meat and offal. 6 dia

Ekki má meðhöndla dýr sem gefa af sér mjólk til manneidis.

-

Goat

- Meat and offal. 8 dia

Ekki má meðhöndla dýr sem gefa af sér mjólk til manneidis.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP54AA01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Islândia

Disponibilidade:

Islândia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [islandês](#)

Disponível apenas em [islandês](#)

Disponível apenas em [islandês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Pedido completo

Titular da autorização de introdução no mercado:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data de autorização de introdução no mercado:

1/04/1992

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Merck Sharp & Dohme B.V.

Autoridade responsável:

Icelandic Medicines Agency

Número da autorização:

910066

Data da alteração do estado de autorização:

18/01/2022

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.