

Ivomec vet. 0,8 mg/ml Oral lösning

Autorizat

- Ivermectin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Ivomec vet. 0,8 mg/ml Oral lösning

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Oaie

Capră

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

0.80 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Oaie

- Carne și organe. 6 zi

Tackor och getter som producerar mjölk för human konsumtion får inte behandlas under laktation eller inom 28 dygn före laktation.

-

Capră

- Carne și organe. 8 zi

Tackor och getter som producerar mjölk för human konsumtion får inte behandlas under laktation eller inom 28 dygn före laktation.

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP54AA01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Sweden

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Suedeză](#)

Disponibile numai în [Suedeză](#)

Disponibile numai în [Suedeză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Data autorizației de comercializare:

10/01/1992

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Boehringer Ingelheim Animal Health France
Merck Sharp & Dohme B.V.

Autoritatea responsabilă:

Swedish Medical Products Agency

Numărul autorizației:

11484

Data modificării statusului autorizației:

10/01/1992

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să
accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de
mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.