

# ORAMEC 0,8 mg/ml SOLUCION ORAL PARA OVINO Y CAPRINO

Autorizat

- Ivermectin

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

ORAMEC 0,8 mg/ml SOLUCION ORAL PARA OVINO Y CAPRINO

---

**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

- Lapte. no withdrawal period

Leche: No usar para consumo humano

•

#### Capră

- Carne și organe. 8 zi

- Lapte. no withdrawal period

Leche: No usar para consumo humano

---

## 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](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

## Disponibil în:

Spain

---

## Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

---

## 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](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Espana S.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

1/09/1995

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

---

**Autoritatea responsabilă:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numărul autorizației:**

1041 ESP

---

**Data modificării statusului autorizației:**

1/09/1995

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

## Etichetarea

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

## Prospectul

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