

# Ivomec vet. 0,8 mg/ml, mikstur oppløsning

Oprávněný

- Ivermectin

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Ivomec vet. 0,8 mg/ml, mikstur oppløsning

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

0.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lieková forma:**

Perorálny roztok

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Perorálne použitie:**

•

**Sheep**

- Meat and offal. 6 day

Sows and goats that produce milk for human consumption cannot be treated during lactation or within 28 days before lactation.

•

**Goat**

- Meat and offal. 8 day

Sows and goats that produce milk for human consumption cannot be treated during lactation or within 28 days before lactation.

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QP54AA01

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Nórsko

---

**Dostupné v:**

Nórsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Norwegian](#)

Dostupné len v [Norwegian](#)

Dostupné len v [Norwegian](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

---

### **Dátum registrácie lieku:**

11/05/1992

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Zodpovedný orgán:**

Norwegian Medical Products Agency

---

### **Číslo registrácie:**

0000-07737

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

11/05/2007

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.