

# Ivomec Super 10,0 mg/ml + 100,0 mg/ml injekčný roztok

Разрешен

- Clorsulon
- Ivermectin

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Ivomec Super 10,0 mg/ml + 100,0 mg/ml injekčný roztok

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

### Начин на приложение:

Подкожно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в [Английски](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:****Подкожно приложение:**

- 

**говеда**

- Meat and offal. 66 day

- Milk. 0 day

Do not use in animals producing milk for human consumption.

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QP54AA51

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Словашки](#)

Налично само в [Словашки](#)

Налично само в [Словашки](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Дата на разрешение за търговия:**

13/06/1994

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Отговорен орган:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Номер на разрешението за търговия:**

96/190/90-S

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

13/06/1994

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.