

Ivomec 5 mg/ml Pour-on oplossing

Разрешен

- Ivermectin

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Ivomec 5 mg/ml Pour-on oplossing

Ivomec 5 mg/ml Solution pour pour-on

Ivomec 5 mg/ml Lösung zum Übergießen

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

говеда

Начин на приложение:

Прилагане чрез поливане

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Разтвор за поливане

Withdrawal period by route of administration:

Прилагане чрез поливане:

• **говѳѳа**

- Meat and offal. 15 day
- Milk. no withdrawal period

Do not use in lactating cows producing milk for human consumption. Do not use in non-lactating dairy cows including pregnant dairy heifers within 60 days of calving

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:

QP54AA01

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [English](#)
Налично само на [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

Marketing authorisation date:

22/08/1989

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Merck Sharp & Dohme B.V.

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Отговорен орган:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Номер на лиценза:

BE-V148522

Дата на промяна в статуса на лиценза:

20/01/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Кратка характеристика на продукта

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

Листовка

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086037>