

# Clormec plus, 1% ivermectina, 10% clorsulon, solução injectável para bovinos

Разрешен

- Clorsulon
- Ivermectin

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Clormec plus, 1% ivermectina, 10% clorsulon, solução injectável para bovinos

### 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

Não utilizar em vacas lactantes produtoras de leite destinado ao consumo humano ou nos 28 dias que antecedem o parto

---

**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 Португалски

Налично само в Португалски

Налично само в Португалски

Налично само в Португалски

Налично само в Португалски

Налично само в Португалски

Налично само в Португалски

Налично само в Португалски

Налично само в Португалски

---

## 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 Италиански Латвийски Norwegian

---

### **Притежател на разрешение за търговия:**

Fatro S.p.A.

---

### **Дата на разрешение за търговия:**

30/10/2012

---

### **Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Fatro S.p.A.

---

### **Отговорен орган:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

### **Номер на разрешението за търговия:**

614/01/12NFVPT

---

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

19/04/2018

---

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.