

Ivomec Plus 10 mg/ml + 100 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen

Registrováno

- Clorsulon
- Ivermectin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Ivomec Plus 10 mg/ml + 100 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Cesta podání:

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Subkutánní podání:

-

Skot

- Maso. 66 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QP54AA51

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Nizozemsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Dutch](#)

Dostupné pouze v [Dutch](#)

Dostupné pouze v [Dutch](#)

Dostupné pouze v [Dutch](#)

Dostupné pouze v [Dutch](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands B.V.

Datum registrace:

9/03/1999

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Příslušný orgán:

Medicines Evaluation Board

Registrační číslo:

REG NL 2306

Datum změny stavu registrace:

26/07/2020

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.