

Ivomec vet. 10 mg/ml stungulyf, lausn

Registrováno

- Ivermectin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Ivomec vet. 10 mg/ml stungulyf, lausn

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Ovce

Koza

Prase

Cesta podání:

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

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. 49 day

-

Ovce

- Maso. 45 day

-

Koza

- Maso. 45 day

-

Prase

- Maso. 45 day

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

QP54AA01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné v:

Iceland

Popis balení:

Dostupné pouze v [Icelandic](#)

Dostupné pouze v [Icelandic](#)

Dostupné pouze v [Icelandic](#)

Dostupné pouze v [Icelandic](#)

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 France

Datum registrace:

27/11/1984

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Příslušný orgán:

Icelandic Medicines Agency

Registrační číslo:

843334

Datum změny stavu registrace:

27/04/2010

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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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

Příbalová informace

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