

IVOMEC SOLUTION POUR-ON BOVIN

Autorisiert

- Ivermectin

Product identification

Name des Arzneimittels:

IVOMEC SOLUTION POUR-ON BOVIN

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Rind

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Übergießen

Withdrawal period by route of administration:

Anwendung auf der Haut:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 16 Tag
- Milch. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine, en lactation ou en période de tarissement au cours des 2 mois précédant la date prévue de parturition.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP54AA01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Frankreich

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

19/04/1989

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/0337844 3/1989

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/04/2009

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039955>