

File downloaded on 2026-07-07

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000091069>

TOLOMEC SOLUZIONE INIETTABILE

Zugelassen

- Ivermectin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

TOLOMEC SOLUZIONE INIETTABILE

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schaf

Schwein

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
subkutane Anwendung:**

•

Rind

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Usò non autorizzato in bovini che producono latte per il consumo umano. Usò non autorizzato in ovini che producono latte per il consumo umano. Non usare in animali gravidi destinati alla produzione di latte per il consumo umano nel mese precedente la data presunta del parto

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Usò non autorizzato in bovini che producono latte per il consumo umano. Usò non autorizzato in ovini che producono latte per il consumo umano. Non usare in animali gravidi destinati alla produzione di latte per il consumo umano nel mese precedente la data presunta del parto

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Usò non autorizzato in bovini che producono latte per il consumo umano. Usò non autorizzato in ovini che producono latte per il consumo umano. Non usare in animali gravidi destinati alla produzione di latte per il consumo umano nel mese precedente la data presunta del parto

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

QP54AA01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Fatro S.p.A.

Zulassungsdatum:

21/11/2006

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fatro S.p.A.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/11/2006

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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