

IVOMEK PLUS, soluție injectabilă pentru bovine

Autorizado

- Clorsulon
- Ivermectin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

IVOMEK PLUS, soluție injectabilă pentru bovine

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponibile únicamente en [English](#)

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía subcutánea:**

-

Bovino

- Meat and offal. 66 Día

The product should not be administered to animals during the period of milk production or 28 days before calving if the milk is intended for human consumption.

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP54AA51

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Disponible en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Fecha de autorización de comercialización:

4/08/2003

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

120072

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/06/2025

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.