

Sumex 5 mg/ml Pour on Solution for Cattle

Autorizado

- Ivermectin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Sumex 5 mg/ml Pour on Solution for Cattle

ANIMEC 5 mg/ml διαλυμα επίχυσης σε σημείο για βοοειδή

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Unción dorsal continua

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal continua

Tiempo de espera por vía de administración:

Unción dorsal continua:

-

Bovino

- Meat and offal. 28 Día

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

QP54AA01

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:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Candilidis S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

14/04/2008

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

25235/15-04-2008/K-0138802

Fecha de modificación del estado de la autorización:

14/04/2008

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0209/001

Estados miembros afectados:

Grecia Italia España

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