

# Ivomec Plus 10 mg/ml + 100 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen

Údaraithe

- Clorsulon
- Ivermectin

## Sainaithint táirge

### Ainm an chógais:

Ivomec Plus 10 mg/ml + 100 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen

### Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

### Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Bealach riarta:

Úsáid fho-chraicneach

## Sonraí an táirge

### Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ar fáil ach amháin i [English](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Foirm chógaisíochta:**

Tuaslagán le haghaidh insteallta

---

**Tréimhse tarraingthe siar de réir an bhealaigh riaracháin:**

**Úsáid fho-chraicneach:**

•

**Cattle**

- Meat and offal. 66 day

---

**An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):**

QP54AA51

---

**Stádas dlí an tsoláthair:**

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Stádas údaraithe:**

Valid

---

**Údaraithe i:**

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Ar fáil i:**

Netherlands

---

**Tuairisc ar an bpacáiste:**

Ar fáil ach amháin i [Dutch](#)

Ar fáil ach amháin i [Dutch](#)

Ar fáil ach amháin i [Dutch](#)

Ar fáil ach amháin i [Dutch](#)

Ar fáil ach amháin i [Dutch](#)

---

## Faisnéis bhreise

### **Cineál teidlíochta:**

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:**

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Sealbhóir an údaraithe margaíochta:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands B.V.

---

### **Dáta Údaraithe Margaíochta:**

9/03/1999

---

### **Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **An t-údarás atá freagrach:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Uimhir an údaraithe:**

REG NL 2306

---

### **Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:**

26/07/2020

---

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Doiciméid

Combined File of all Documents

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.