

IVOMEC D SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS

Odobreno

- Clorsulon
- Ivermectin

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

IVOMEC D SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

100.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski
10.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Supkutano:

-

Cattle

- Milk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine. Ne pas utiliser chez les animaux gestants futurs producteurs de lait destiné à la consommation humaine au cours des 2 mois précédant la date prévue de parturition.

- Meat and offal. 66 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QP54AA51

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u francuski

Dostupan samo u francuski

Dostupan samo u francuski

Dostupan samo u francuski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

6/05/1988

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Nadležno tijelo:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Broj odobrenja:

FR/V/2584338 3/1988

Datum promjene statusa odobrenja:

6/05/2013

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Package Leaflet and Labelling

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.