

# IVOMEK SUPER, otopina za injekciju, za goveda

Odobreno

- Ivermectin
- Clorsulon

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

IVOMEK SUPER, otopina za injekciju, za goveda

### 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](#)

10.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)  
100.00 miligram / 1.00 mililitar

---

**Farmaceutski oblik:**

otopina za injekciju

---

**Karencija prema putu aplikacije:**

**Supkutano:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 66 day

VMP se ne smije se primjenjivati kravama čije se mlijeko koristi za hranu. VMP se ne smije se primjenjivati gravidnim kravama i junicama unutar 60 dana prije očekivanog termina teljenja.

---

**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:**

Hrvatska

---

**Opis paketa:**

Višedozna bočica/boca od polietilena niske gustoće (LDPE) s 50 mL, zatvorena sivim butilnim gumenim čepom i zapečaćena aluminijskom kapicom.

Višedozna bočica/boca od polietilena niske gustoće (LDPE) s 1 L, zatvorena sivim butilnim gumenim čepom i zapečaćena aluminijskom kapicom.

Višedozna bočica/boca od polietilena niske gustoće (LDPE) s 500 mL, zatvorena sivim butilnim gumenim čepom i zapečaćena aluminijskom kapicom.

Višedozna bočica/boca od polietilena niske gustoće (LDPE) s 200 mL, zatvorena sivim butilnim gumenim čepom i zapečaćena aluminijskom kapicom.

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u engleski talijanski

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

11/06/2021

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Nadležno tijelo:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Broj odobrenja:**

UP/I-322-05/18-01/343

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

24/11/2023

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka