

Ivomec 5 mg/ml Pour-on oplossing

Ovlašten

- Ivermectin

Product identification

Naziv VMP-a:

Ivomec 5 mg/ml Pour-on oplossing
Ivomec 5 mg/ml Solution pour pour-on
Ivomec 5 mg/ml Lösung zum Übergießen

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#)
[Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Polijevanjem

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)
5.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Poliv, otopina

Withdrawal period by route of administration:**Polijevanjem:****• Cattle**

- Meat and offal. 15 day
- Milk. no withdrawal period

Do not use in lactating cows producing milk for human consumption. Do not use in non-lactating dairy cows including pregnant dairy heifers within 60 days of calving

Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QP54AA01

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

Marketing authorisation date:

Te informacije nisu dostupne za ovaj lijek.

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Merck Sharp & Dohme B.V.

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Odgovorno tijelo:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Broj autorizacije:

BE-V148522

Datum promjene statusa odobrenja:

20/01/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

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

Uputa o lijeku

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086037>