

INTERMECTIN SUPER RO, 10 mg/ml + 100 mg/ml, soluție injectabilă pentru bovine

Engedélyezett

- Ivermectin
- Clorsulon

Termék azonosítása

Készítmény neve:

INTERMECTIN SUPER RO, 10 mg/ml + 100 mg/ml, soluție injectabilă pentru bovine

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Subcutan alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 66 day

Lapte: Nu se utilizează la animale în perioada de lactație sau cu 28 zile înaintea fătării, dacă laptele este destinat consumului uman.

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QP54AA51

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Lovapharm Consulting B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

12/11/2025

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Felelős hatóság:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Engedély száma:

250158

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

12/11/2025

Generic of:

600000014300

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.