

Intermectin Super, 10 mg/ml + 100 mg/ml solution for injection for cattle

Engedélyezett

- Clorsulon
- Ivermectin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Intermectin Super, 10 mg/ml + 100 mg/ml инжекционен разтвор за говеда
Intermectin Super, 10 mg/ml + 100 mg/ml solution for injection for cattle

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](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Subcutan alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat. 66 day

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

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](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

11/07/2016

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Felelős hatóság:

Bulgarian Food Safety Authority

Engedély száma:

0022-2660

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

11/07/2016

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

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

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

Betegtájékoztató

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

Címkeszöveg

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