

File downloaded on 2026-07-01

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hu/600000048621>

# Sumex 5 mg/ml Pour on Solution for Cattle

Engedélyezett

- Ivermectin

## Termék azonosítása

**Készítmény neve:**

Sumex 5 mg/ml Pour on Solution for Cattle

**Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

**Célállat faj:**

szarvasmarha

**Alkalmazás módja:**

Ráöntés

## Termékjellemzők

**Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Gyógyszerforma:**

Ráöntő oldat

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

**Ráöntés:**

- 

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 28 day

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QP54AA01

---

**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 [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

---

## 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:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

19/01/2007

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Felelős hatóság:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Engedély száma:**

VPA10987/160/001

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

19/01/2007

---

**Referencia tagállam:**

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

---

**Eljárás száma:**

IE/V/0209/001

---

**Érintett tagállamok:**

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

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

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

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

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