

Lovamec Plus (10 mg + 100 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Engedélyezett

- Ivermectin
- Clorsulon

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Lovamec Plus (10 mg + 100 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

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)/millilitre / 1.00 milligram(s)/millilitre

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s)/millilitre / 1.00 milligram(s)/millilitre

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

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

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 66 day

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 [Polish](#)

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:

Lovapharm Consulting B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

21/09/2020

Gyártási tételek felszabadításaért felelős gyártóhelyek:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Felelős hatóság:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Engedély száma:

3012

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

21/09/2020

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 található meg.

Címkeszöveg

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

Betegtájékoztató

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