

# Ivomec Plus 10 mg/ml + 100 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen

Engedélyezett

- Clorsulon
- Ivermectin

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

Ivomec Plus 10 mg/ml + 100 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

szarvasmarha

### **Alkalmazás módja:**

Subcutan alkalmazás

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatásereősség:**

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 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](#)

---

**Elérhető:**

Netherlands

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

---

## 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](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands B.V.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

9/03/1999

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Felelős hatóság:**

Medicines Evaluation Board

---

**Engedély száma:**

REG NL 2306

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

26/07/2020

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://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 található meg.